

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIÉTÉ INTELLECTUELLE
Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 : C12N 9/24, C12P 19/14, C12S 3/02, 3/04, 3/08, 3/12, 9/00, 11/00, C12Q 1/04, C12G 1/02, C12N 1/20, C08B 37/06, B08B 7/00, C08L 5/06, A23L 2/84, 1/06, 1/218, C12G 1/022, C12C 11/00, A23K 1/14, D21C 5/00, A01N 61/00 // (C12N 1/20, C12R 1/80)	A2	(11) Numéro de publication internationale: WO 96/37604 (43) Date de publication internationale: 28 novembre 1996 (28.11.96)
--	----	---

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/00758
(22) Date de dépôt international: 21 mai 1996 (21.05.96)
(30) Données relatives à la priorité: 95/06142 23 mai 1995 (23.05.95) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75341 Paris Cédex 07 (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PELLERIN, Patrice [FR/FR]; Résidence Le Golf N° 5, 421, rue Croix-de-Las-Cazes, F-34000 Montpellier (FR). BRILLOUET, Jean-Marc [FR/FR]; Le Saint-Jaumes, 53 C, rue du Faubourg-Saint-Jaumes, F-34000 Montpellier (FR). DOCO, Thierry [FR/FR]; 9, rue Pigalle, F-34680 Saint-Georges-d'Orques (FR). WILLIAMS, Pascale [FR/FR]; Résidence Les Jardins d'O, 20, rue de la Mounéda, F-34090 Montpellier (FR).

VIDAL, Stéphane [FR/FR]; Bâtiment 9 - Résidence Le Golf, 421, rue Croix-de-Las-Cazes, F-34000 Montpellier (FR). MOUTOUNET, Michel [FR/FR]; 10, rue Gabriel-Fauré, F-34080 Montpellier (FR).

(74) Mandataire: PHELIP, Bruno; Cabinet Harlé & Phélip, 21, rue de La Rochefoucauld, F-75009 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasién (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: ENZYME AND MICROORGANISM DEGRADING RHAMNOGALACTURONANE II

(54) Titre: ENZYME ET MICROORGANISME DEGRADANT LE RHAMNOGALACTURONANE

(57) Abstract

Enzyme degrading rhamnogalacturonane II (RG-II) and having an endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase activity and/or an endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase activity. Said enzyme can be produced by a microorganism, particularly of the *Penicillium* genus, such as the strains I-1577 and I-1578 deposited at the CNCM. RG-II may be obtained from plant extracts by means of a process comprising a chromatography.

(57) Abrégé

Enzyme dégradant le rhamnogalacturonane II (RG-II) présentant une activité endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase et/ou une activité endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase. Cette enzyme peut être produite par un microorganisme, en particulier du genre *Penicillium*, tel que les souches I-1577 et I-1578 déposées auprès de la CNCM. Le RG-II peut être obtenu à partir d'extraits d'origine végétale par un procédé comprenant une chromatographie.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique de Corée	SD	Soudan
CF	République centrafricaine	KR	République de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KZ	Kazakhstan	SG	Singapour
CH	Suisse	LI	Liechtenstein	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LR	Libéria	SN	Sénégal
CN	Chine	LT	Lituanie	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TG	Togo
DE	Allemagne	MC	Monaco	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MD	République de Moldova	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MG	Madagascar	UA	Ukraine
ES	Espagne	ML	Mali	UG	Ouganda
FI	Finlande	MN	Mongolie	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MR	Mauritanie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon			VN	Viet Nam

ENZYME ET MICROORGANISME DEGRADANT LE RHAMNOGALACTURONANE

5

de cette enzyme

10 La présente invention a pour objet une enzyme dégradant le rhamnogalacturonane II (RG-II) et ses dérivés, ainsi que son procédé d'obtention.

Elle a en outre pour objet un procédé d'obtention du RG-II.

Elle est également relative à l'utilisation de cette enzyme.

15 Le rhamnogalacturonane II est un constituant universel et très complexe de la paroi cellulaire des plantes (O'Neill et al., *Methods in Plant Biochemistry* (1990) 2:415-439). Il appartient aux polysaccharides pectiques et est présent essentiellement au niveau de la lamelle moyenne et de la paroi primaire.

20 Sa structure est extrêmement complexe (figure 1) puisqu'il est composé de 12 monosaccharides différents pour un degré de polymérisation (dp) voisin de 30. Cette complexité est renforcée par la présence de sucres rares dans sa composition qui contient: de l'apiose ou 3-C-(hydroxyméthyl)-D-glycero-tétrose; du KDO ou acide 2-céto-3-déoxy-D-manno-octulosonique; du DHA ou acide 3-déoxy-D-lyxo-2-heptulosarique, du 2-O-méthyl-fucose, du 2-O méthyl-xylose et enfin de l'acide acétique ou 3-C-carboxy-5-déoxy-L-xylose. Ce dernier monosaccharide constitue un

25 marqueur spécifique du RG-II. Des monosaccharides plus habituels dans les polysaccharides pariétaux, le rhamnose, le fucose, l'arabinose, le galactose et les acides galacturonique et glucuronique, sont également présents dans la composition du RG-II mais le plus souvent avec des anoméries et des types de liaisons multiples et particuliers qui renforcent la spécificité et la complexité de la structure de la molécule.

30 L'organisation ultrastructurale du RG-II (figure 1) vient encore augmenter cette complexité (Puvanesarajah et al., *Carbohydr. Res.* (1991) 218:211-222). Une chaîne homologue et composée de 7 à 14 résidus d'acide galacturonique liés en α -(1→4) porte, en des positions non encore déterminées, 4 branches différentes: deux disaccharides et deux chaînes plus complexes octa- ou nonasaccharides. Des variabilités

35 structurales sont observées pour la longueur de la chaîne homogalacturonique et pour l'extrémité de la branche B et semblent dues aux activités enzymatiques mises en oeuvre pour son obtention. D'autre part, la présence de substituants non encore identifiés a été détectée sur le résidu A5. En outre, la molécule de RG-II contient de 2 à 3 groupements méthyle qui estérifient les groupements carboxyliques des acides

galacturoniques et deux groupements acétyle situés sur les résidus R3 (acide acétique) et B4' (2-O-méthyl-fucose).

Ainsi, la structure du RG-II a été généralement déterminée, même si la nature de certains substituants n'a pas encore été identifiée.

5 Dans la paroi cellulaire des plantes le RG-II est associé aux pectines natives mais le type exact de liaison entre protopectine et RG-II est inconnu à l'heure actuelle. De même, son rôle dans la paroi des végétaux est mal connu. On sait cependant qu'il est présent à travers tout le règne végétal (Albersheim et al., *Biochem. Soc. Transactions* (1994) 22:374-378); des ptéridophytes aux spermatophytes, des gymnospermes aux
10 angiospermes, des monocotylédones aux dicotylédones (figure 2) et en quantité non négligeable dans la lamelle moyenne des parois. On sait aussi que sa structure est conservée dans les différentes plantes où il a été étudié (Albersheim et al., *Biochem. Soc. Transactions* (1994) 22:374-378).

De récents travaux ont montré qu'il pouvait agir comme polysaccharide signal et
15 induire des réponses spécifiques de la plante (activité élicitrice) (Aldington et Fry, *J. Exp. Botany* (1994) 45:287-293). Cependant, son abondance, son ubiquité et la complexité de sa structure laissent supposer qu'il joue un rôle fondamental dans la cohésion des parois cellulaires des plantes et donc dans l'organisation cellulaire des tissus végétaux.

20 Le RG-II est libéré à partir des parois cellulaires sous l'action d'enzymes à activité pectolytique (pectine estérase, endo- ou exo-polygalacturonase) qui dégradent les chaînes lisses des pectines natives et libèrent le RG-II sous forme non dégradée (Darvill et al., *Plant. Physiol.* (1978) 62:418-422), comme l'illustre la figure 1. La variabilité de la longueur de la chaîne homogalacturonique rend compte des dégradations
25 enzymatiques qui ont permis sa libération à partir des pectines natives (Whitcombe et al., *Carbohydr. Res* (1995) 271:15-29).

La complexité et l'originalité de la structure du RG-II le rendent particulièrement résistant à la dégradation par les enzymes présentes dans les extraits de plantes comme dans les préparations enzymatiques commerciales tant d'origine fongique que
30 bactérienne.

Aucune activité de dégradation ne peut en effet être mise en évidence dans les préparations enzymatiques commerciales de dégradation des parois de plantes les plus riches en activités diverses. Les seules dégradations observées concernent les résidus arabinofuranose, rhamnopyranose ou galactopyranose situés à l'extrémité non-réductrice
35 des chaînes latérales. Des exo-enzymes permettant la libération de tels résidus existent en effet couramment dans les préparations enzymatiques; c'est ce qui explique sans

doute la variabilité observée entre les différentes préparations de RG-II rapportées selon les auteurs.

Lors du pressurage ou du broyage des fruits et des légumes, des activités pectolytiques sont libérées qui assurent la dégradation des chaînes homogalacturoniques des pectines natives . Ces activités sont renforcées par l'addition d'enzymes pectolytiques commerciales et par la flore de fermentation dans le cas des vins et des produits fermentés. Le RG-II est libéré sous forme intacte et en quantité souvent importante dans les jus et nectars de fruits, de légumes et dérivés, en particulier dans les vins.

Dans les vins, le RG-II représente l'un des polysaccharides majeurs (Doco et Brillouet, Carbohydr. Res. (1993) 243:333-343), sa concentration pouvant atteindre 100 mg/l. Il participe à de nombreux phénomènes indésirables, tels que le colmatage des membranes de filtration (Belleville et al., Enol. Vitic. Sci.(1991) 46:100-107), la formation de complexes instables avec d'autres macromolécules colloïdales et l'induction de phénomènes de précipitation. Son élimination passe obligatoirement par l'utilisation d'enzymes spécifiques de sa dégradation.

Plusieurs méthodes d'obtention du RG-II à partir de vin ont été décrites à ce jour:

- par hydrolyse enzymatique à l'aide d'endopolygalacturonases fongiques de parois cellulaires isolées à partir de cultures de cellules végétales en suspension (Darvill et al. Plant Physiol. (1978) 62:418-422),
- à partir d'une préparation enzymatique commerciale d'*Aspergillus niger*, le pectinol AC (Stevenson et al., Carbohydr. Res.(1988) 179:269-288); le RG-II y est présent à faible concentration et sa purification implique de nombreuses étapes d'élimination des protéines et de la matière colorante,
- à partir du vin (Doco et Brillouet, Carbohydr. Res. (1993) 243:333-343), la purification décrite a mis en oeuvre 4 étapes successives de chromatographie d'exclusion stérique et d'échange d'ions.

On notera que le rhamnogalacturonane I ou RG-I, bien qu'ayant un nom très proche est un constituant des parois cellulaires végétales totalement différent du RG-II tant au point de vue structural (sa structure est basée sur une alternance de rhamnose et d'acide galacturonique) que de sa dégradation par les enzymes. Des activités rhamnogalacturonase (Schols et al., Carbohydr. Res. (1990) 206:105-115) ou protopectinase (Sakamoto et Sakai, Carbohydr. Res. (1994) 259:77-91) ont déjà été décrites.

Il ressort de l'analyse ci-dessus de l'état de la technique que l'homme du métier ne connaissait aucune enzyme ou préparation enzymatique présentant une activité

satisfaisante de dégradation du RG-II. Pourtant la présence de ce polysaccharide est une source de phénomènes indésirables tels que le colmatage des membranes de filtration, la formation de complexes instables avec d'autres macromolécules colloïdales et l'induction de phénomènes de précipitation.

5 Du fait de l'importance des activités économiques mises en cause, il était nécessaire de trouver une solution à ce problème.

Le demandeur a montré qu'il était possible d'isoler les activités enzymatiques responsables de la dégradation du RG-II et de ses dérivés à partir de microorganismes.

10 Il a d'autre part mis au point un nouveau procédé d'obtention du RG-II permettant de l'obtenir en grandes quantités à partir de diverses sources végétales.

La présente invention a pour objet une enzyme caractérisée en ce qu'elle dégrade le RG-II et ses dérivés.

15 Pour la présente invention, on entend par RG-II, tout polysaccharide comprenant la structure indiquée à la figure 1, qu'il soit sous forme de monomère ou de dimère et toute molécule résultant de sa dégradation partielle et comportant au moins un fragment de chaîne A, B, C ou D caractéristique tant du point de vue composition que de sa séquence.

Dans ce qui suit toute mention relative au RG-II est susceptible de s'appliquer à tout dérivé de cette molécule.

20 Une telle enzyme présente avantageusement une activité de type endo-hydrolase.

Une telle enzyme peut en particulier présenter une activité endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase et/ou endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase. Ces activités peuvent être identifiées par leur capacité à libérer la chaîne A, telle qu'elle apparaît sur la figure 1.

25 Une telle enzyme peut être produite par un microorganisme en particulier par un champignon du genre *Penicillium*.

De tels microorganismes présentant une activité de dégradation du RG-II et de ses dérivés, constituent un autre objet de la présente invention. Ils peuvent être en particulier les souches de *Penicillium* suivantes déposées le 19 Mai 1995 auprès de la

30 Collection Nationale de Cultures des Microorganismes de l'Institut Pasteur (CNCM):

- souche de *Penicillium simplicissimum* déposée auprès de la CNCM sous le n°I-1577 (IPV1),

- souche de *Penicillium daleae* déposée auprès de la CNCM sous le n°I-1578 (LaV2).

35 Ces deux souches de champignons présentent un aspect caractéristique de champignons filamenteux cloisonnés avec formation rapide (dès le 6ème jour de culture) de spores couleur bleu-vert.

P. daleae est un champignon peu courant, toujours isolé à partir de sols forestiers et qui est connu pour sa capacité à dégrader l'amidon et les polysaccharides pectiques. Cette espèce a été décrite dans " Compendium of Soil Fungi, H.K. Domsch, W. Gams et T.H. Anderson (1980) Academic Press, London, page 560.

5 *P. simplicissimum* est plus commun et fréquemment isolé à partir de végétaux en décomposition. Cette espèce a été décrite dans " Compendium of Soil Fungi, H.K. Domsch, W. Gams et T.H. Anderson (1980) Academic Press, London, pages 597-598".

10 La présente invention est aussi relative à des préparations enzymatiques contenant une enzyme dégradant le RG-II et ses dérivés telle que décrite ci-dessus.

Ainsi, de telles enzymes peuvent être mises sous la forme de préparations contenant d'autres enzymes présentant d'autres activités.

15 L'enrichissement de telles préparations avec des activités permettant la dégradation du RG-II offre un potentiel entièrement nouveau pour toutes les applications requérant la dégradation partielle ou totale des parois cellulaires et des polysaccharides des plantes.

Des enzymes permettant la dégradation spécifique du RG-II et de ses dérivés peuvent être utilisés pour la dégradation ou la modification du RG-II ou de ses dérivés, et en particulier dans les applications suivantes:

- 20 - élimination du RG-II des jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés, afin d'améliorer la filtrabilité, de faciliter la production de jus et de bases aromatiques concentrées, de favoriser les phénomènes de clarification et d'assurer une bonne stabilité des produits finis,
- nettoyage des membranes de micro- et ultra-filtration utilisées pour la
- 25 clarification des jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés,
- obtention de préparations de type macérase, c'est-à-dire permettant la dissociation des tissus cellulaires des végétaux jeunes avec une dégradation minimale des structures pariétales (production de nectars de fruits, de purées, de gelées et de concentrés de fruits et de légumes),
- 30 - obtention de préparations de types liquéfiantes, c'est-à-dire devant assurer l'hydrolyse complète des polysaccharides des parois cellulaires de plantes (production de jus et de bases aromatiques de fruits, de légumes et de boissons fermentées, de bière),
- production de pectines et d'aliments pour animaux à partir de résidus de végétaux (pulpes de betterave, résidus solides après pressurage des fruits...),
- 35 - production de cellulose à partir de végétaux; l'hydrolyse enzymatique des autres constituants polysaccharidiques permet en effet d'améliorer les rendements de production (industrie textile, production de papier).

Les préparations enzymatiques commerciales permettant la dégradation des parois cellulaires de plantes se doivent d'avoir des modes d'action biochimiques les plus précis et les mieux définis selon le type d'utilisation recherché. L'apport spécifique d'enzymes de dégradation du RG-II et ayant des modes d'action précis et bien déterminés va dans le sens d'une meilleure exploitation des potentiels technologiques des enzymes fongiques.

Les enzymes et préparations enzymatiques selon l'invention décrites ci-dessus peuvent être préférentiellement obtenues par un procédé comprenant les étapes suivantes:

10 - mise en culture des microorganismes présentant une activité de dégradation du RG-II, ou de ses dérivés, dans un milieu de culture adapté à la production de ces enzymes.

- récupération de l'enzyme ou de la préparation enzymatique dans le surnageant de culture ou dans le surnageant du broyat des microorganismes.

15 Préférentiellement un tel procédé comprend les étapes suivantes:

- mise en culture de microorganismes présentant une activité de dégradation du RG-II dans un milieu de culture adapté à ces microorganismes et contenant du RG-II,

- récupération des microorganismes,

- broyage des microorganismes,

20 - élimination du matériel insoluble, en particulier par filtration ou par centrifugation des microorganismes broyés, et

- récupération du surnageant contenant les enzymes ou la préparation enzymatique.

25 Les enzymes peuvent aussi être directement obtenues à partir du surnageant de culture, sans broyage des microorganismes, quand les conditions le permettent en choisissant les conditions ou les souches de telle manière que les enzymes soient libérées dans le milieu.

Avantageusement, ce procédé est mis en oeuvre à l'aide des souches de *Penicillium* déposées auprès de la CNCM sous les N°I-1577 et N°I-1578.

30 De telles enzymes peuvent aussi être obtenues par génie génétique, après clonage du ou des gènes responsables de leur synthèse, ou par toute autre technique à la portée de l'homme du métier, en particulier par synthèse à partir d'acides aminés isolés, après identification de leur séquence.

35 La présente invention est en outre relative à un procédé d'obtention de RG-II et de ses métabolites ou dérivés à partir d'un extrait d'origine végétale caractérisé en ce qu'il comprend une étape de chromatographie dudit extrait.

Il va de soi que ce procédé concerne l'obtention de RG-II mais aussi des produits de dégradation de cette molécule qui pourraient se former lors de la mise en oeuvre de ce procédé, appelés métabolites, ainsi que de tous dérivés du RG-II.

Pour la présente invention, on entend par « extrait d'origine végétale » toute
5 préparation contenant notamment des polysaccharides d'origine végétale solubilisés. Les polysaccharides peuvent y avoir subi une étape de concentration, soit par ultrafiltration, soit par précipitation, par exemple avec de l'éthanol, du méthanol ou tout autre solvant adéquat.

Ce procédé peut être constitué d'au moins une étape de chromatographie
10 d'échange d'anions à pH faiblement acide ou neutre, préférentiellement supérieur à 4. Une telle chromatographie d'adsorption peut être effectuée sur une colonne de DEAE ou QEAE.

Ce procédé peut aussi être constitué d'au moins une étape de chromatographie
15 d'adsorption du RG-II sur un support retenant le RG-II. Une telle chromatographie d'adsorption peut être effectuée sur un charbon actif, sur une colonne de résine polystyrène-divinylbenzène ou sur tout autre support adapté.

On peut aussi ajouter, avant et/ou après l'étape de chromatographie, une étape
20 de séparation des polysaccharides, soit par précipitation fractionnée, soit par ultrafiltration, soit par chromatographie d'exclusion stérique. Pour la mise en oeuvre de la précipitation fractionnée, on utilise avantageusement de l'éthanol ou du méthanol. Pour la mise en oeuvre de la chromatographie d'exclusion stérique, on utilise avantageusement une colonne de « séphacryl » ou tout autre support adapté.

La présente invention est en outre relative à des préparations susceptibles d'être
obtenues par l'un de ces procédés:

- 25 - d'une part des préparations contenant majoritairement (c'est-à-dire au minimum 95%) des monomères de RG-II, et
- d'autre part des préparations contenant au moins 80%, et préférentiellement plus de 95% de dimères de RG-II.

Après chaque chromatographie, on détermine, grâce à leurs compositions,
30 quelles fractions contiennent du RG-II. Une telle opération est à la portée de l'homme du métier.

Ces procédés permettent d'obtenir aisément des préparations en quantités
importantes (de l'ordre du kilogramme) de rhamnogalacturonane II à partir de tous
35 produits d'origine végétale, à l'exception de ceux issus des graminées, tels que des jus de fruits, des légumes et leurs dérivés, en particulier le vin éventuellement concentré, les vinasses et les moûts de raisin, et ce à l'échelle de la dizaine de grammes. Le RG-II est préférentiellement obtenu à partir des parois primaires des plantes mais il peut aussi être

isolé à partir de tout produit dérivé de plantes impliquant une solubilisation des parois soit au cours de procédés de transformation traditionnels (pressurage, fermentation...) soit par traitement à l'aide d'enzymes de liquéfaction.

Un autre objet de la présente invention est un procédé de criblage de microorganismes, en particulier de champignons, pour leur capacité à dégrader le RG-II, caractérisé en ce que les microorganismes sont mis en croissance dans un milieu adapté et contenant du RG-II.

Elle est aussi relative à un milieu de culture pour ces microorganismes caractérisé en ce qu'il contient du RG-II.

Les procédés objets de la présente invention, en particulier les procédés de préparation et d'isolement des enzymes selon la présente invention, ainsi que le procédé de préparation de RG-II peuvent être mis en oeuvre par l'homme du métier à la seule lecture de la présente description et de ses connaissances générales. Néanmoins, il pourra se référer au manuel suivant : Methods in Microbiology, volumes 1 à 6, J.R. Morris et D.W. Ribbons (1969-1972), Academic Press, London, New York.

La présente invention est illustrée sans pour autant être limitée par les exemples qui suivent.

Les figures auxquelles font référence la présente description et ses exemples sont les suivantes.

La figure 1 représente de manière schématique la structure du rhamnogalacturonane II, comprenant ses quatre chaînes latérales A à D. Sur cette figure, R¹ représente un hydrogène ou un α -L-rhamnopyranose et R² et R³ représentent un hydrogène ou un autre substituant.

La figure 2 illustre la répartition de RG-II dans le règne végétal;

La figure 3 illustre le fractionnement des polysaccharides, sucres acides et sucres neutres, d'un vin sur une colonne de DEAE (Macrorep).

Les figures 4A et 4B sont des profils en chromatographie d'exclusion stérique à haute performance de deux fractions de RG-II isolées à partir d'un vin rouge;

La figure 5 montre un profil en chromatographie d'exclusion stérique haute performance sur colonne de Superdex-75 HR de deux fractions de RG-II purifiées à partir de concentré de vin: a: fraction III, dimère de RG-II (masse moléculaire de 9500 Da, élution à 18.5 min); b: fraction II, monomère de RG-II (masse moléculaire de 4750 Da, élution à 20,5 min);

La figure 6 est un schéma de purification du RG-II à l'échelle pilote;

La figure 7 est une comparaison des profils, déterminés en CES-HP sur colonne de Superdex-75 HR, des polysaccharides totaux d'un vin rouge (a) avec la fraction non retenue sur résine Relite® DIAION® (b) et retenue puis élue à l'éthanol 20% (c);

La figure 8 illustre la dégradation de RG-II par un extrait cellulaire soluble de *Penicillium simplicissimum* (I-1577). Les spectres a, b et c correspondent respectivement au RG-II natif, et au RG-II après 24 heures et 48 heures de dégradation;

5 La figure 9 illustre la dégradation de RG-II par un extrait cellulaire soluble de la souche *P. daleae* LaV₂ (I-1578) (a:RG-II natif; b:après 96 heures; c: après 168 heures; d: après 190 heures).

La figure 10 illustre la dégradation, suivie par chromatographie CES-HP, de RG-II par une culture de *Penicillium simplicissimum* (I-1577). Les courbes a à f représentent respectivement le spectre du RG-II natif, et les spectres du RG-II après 96 heures, 132
10 heures, 168 heures, 192 et 400 heures de croissance du champignon;

La figure 11 illustre la dégradation de RG-II par une culture de *P.daleae* (I-1578), suivie par chromatographie CES-HP, à différents temps (a: RGII natif; b: 72h; c: 120 h; d: 240h; e:264h; f: 336h; g:384h).

15 La figure 12 représente la structure de la figure 1 simplifiée. Les sites de coupure potentielle de l'enzyme selon la présente invention sont indiqués (flèches 1 et 2);

La figure 13 représente la structure de la fraction résiduelle du RG-II après sa dégradation par *Penicillium simplicissimum* et *Penicillium daleae*.

La figure 14 illustre la dégradation de RG-II dimérique par une culture de *P. daleae* (I-1578). Les spectres a à c représentent respectivement le spectre du RG-II dimérique natif et du RG-II après 168 et 300 heures de dégradation:

20 La figure 15 illustre la dégradation, suivie par chromatographie CES-HP, du RG-II purifié par un extrait cellulaire soluble total de *P.simplicissimum* (I-1577). Les spectres a à d correspondent respectivement au RG-II initial, et au RG-II après 72 heures, 120 heures et 148 heures d'incubation.

25 La figure 16 est une comparaison des profils en polysaccharides, déterminés en CES-HP, d'un vin rouge (spectre a) et après 48 heures d'incubation en présence de l'extrait enzymatique de IPV1 (spectre b).

La figure 17 est une comparaison en CES-HP des profils en polysaccharides d'un vin rouge (spectre a), et après 48 heures d'incubation en présence de Pectinex® Ultra Sp L seul (spectre b) ou associé à l'extrait enzymatique de la souche IPV1 (spectre c).

30 La figure 18 est une comparaison en CES-HP des profils en polysaccharides d'un jus de pomme, obtenu par liquéfaction totale des fruits par la préparation enzymatique Rapidase® Liq) après 48 h d'incubation en l'absence (spectre a) et en présence (spectre
35 b) de l'extrait enzymatique de la souche IPV1.

Les figures 19A et 19B illustrent la dégradation de tissus de betterave (figure 19A) par un extrait enzymatique de la souche IPV1, par comparaison au témoin (figure 19B).

Les figures 19C, 20A et 20C représentent respectivement les dégradations par des extraits enzymatiques de la souche IPV1 de tissus de carotte, de pomme, et de pomme de terre par comparaison aux témoins respectifs (figures 19D, 20B et 20D).

EXEMPLE 1: PURIFICATION DU RHAMNOGALACTURONANE II PAR CHROMATOGRAPHIE D'ECHANGE D'ANIONS ET CHROMATOGRAPHIE DE TAMISAGE MOLECULAIRE, A PARTIR DE VIN.

Le RG-II est présent sous forme non dégradée notamment dans les jus de fruits, de légumes et leurs dérivés, en particulier fermentés. Le RG-II peut être purifié à homogénéité à partir de tous produits dérivés des plantes, en réalisant les étapes de purification suivantes:

1. Obtention des macromolécules en une étape soit par précipitation à l'éthanol 80%, soit par ultrafiltration.
2. Chromatographie préparative d'échange d'anions à pH acide.
3. Chromatographie de tamisage moléculaire (cette dernière étape qui permet d'arriver à un taux de pureté élevé peut être négligée si un taux de pureté de 80% de la préparation en RG-II est recherché).

1- Echantillon de vin et obtention des colloïdes:

Le vin utilisé a été obtenu à partir de Carignan noir récolté à maturité en Septembre 1991 au Domaine Expérimental de Pech-Rouge/Narbonne. 600 litres ont été concentrés sur membrane d'ultrafiltration Carbo Sep M5 (Tech Sep, France) à un seuil de coupure de 10.000. Les colloïdes totaux du vin concentré (volume final 25L) ont alors été précipités par addition de 4 volumes d'éthanol acidifié à 60mM HCl, lavés successivement à l'éthanol 80 et 90%, repris dans l'eau et dialysés contre un tampon citrate de sodium 40mM à pH 4,6. Le poids sec des colloïdes totaux (déterminé après dessalage et lyophilisation d'une fraction aliquote) représentait 296 g soit 0,5 g environ par litre de vin.

2. Chromatographie d'échange d'anions:

La solution de colloïdes à pH 4,6 a été fractionnée par chromatographie d'échange d'anions par 10 passages successifs sur une colonne de (5 x 80 cm) de DEAE-Macroprep (BioRad, USA) équilibrée à 20,5 ml/min dans un tampon citrate de sodium 40 mM à pH 4,6. Les polysaccharides neutres ou faiblement chargés ont été élués dans le tampon d'injection (fraction I). Les fractions contenant le RG-II ont été éluées d'abord par passage de la concentration en tampon citrate à 50 mM (fraction II) puis par addition de 50 (fraction III) et 150 mM (fraction IV) de NaCl au tampon

d'élution (figure 3). Ces trois fractions représentaient respectivement, 7,9%, 6,6% et 4,1 % des colloïdes totaux, exprimés en poids sec.

3- Purification du RG-II à homogénéité par chromatographie d'exclusion stérique:

5 Le RG-II présent dans les fractions II et III a été purifié à homogénéité par chromatographie d'exclusion stérique sur une colonne (5 x 75 cm) de Sephacryl S-400 HR équilibrée à 7 ml/min dans un tampon acétate de sodium 50 mM à pH 5 contenant 50 mM de NaCl.

10 Les fractions contenant le RG-II ont été finalement dialysées contre de l'eau avant lyophilisation.

Les deux échantillons de RG-II obtenus présentaient un profil parfaitement homogène en chromatographie d'exclusion stérique à haute performance (CES-HP, analyse sur deux colonnes Shodex OHPak KB-803 et KB-805 en série, éluant LINO3 O,1 M à 1 ml/min, détection réfractométrique) (figure 4) et représentaient, 15 respectivement 4,4 et 4,6 % des colloïdes totaux de l'échantillon de vin. Le taux de RG-II total de l'échantillon de vin utilisé était supérieur à 50 mg/l puisqu'il faut y ajouter le RG-II contenu dans la fraction IV qui n'a pas été purifié à homogénéité.

4- Composition des fractions de RG-II purifiées à partir du vin:

20 Les deux fractions de RG-II purifiées présentent toutes deux la composition caractéristique du RG-II (tableau 1). Elles ne diffèrent pas de manière significative au vu de l'analyse de leur composition.

Les fractions II et III obtenues sur DEAE-Macroprep ont été analysées sur colonne de Superdex-75HR (1 x 30 cm, exclusion à 14 min), un support de tamisage moléculaire. Cette analyse (figure 5) révèle que la fraction II comprend majoritairement 25 des monomères de RG-II (élution à 20,5 min, poids moléculaire 4750 Da) tandis que la fraction III contient plus de 95 % de dimère de RG-II (élution à 18,5 min, poids moléculaire 9500 Da).

La préparation de RG-II de la fraction II a été utilisée par la suite pour le travail de criblage et d'induction d'activités enzymatiques de dégradations spécifiques.

EXEMPLE 2: Obtention de RGII par chromatographie d'adsorption à partir de vinasses.

Les vinasses utilisées ont été obtenues par distillation sous vide et concentration de 300 hl de vin rouge (mélange de vins de plusieurs cépages):

35 Les vinasses obtenues par distillation ont été concentrées par évaporation sous vide sur un système à flots tombants. Les sels de bitartrate sont éliminés après décantation dans ce concentrat puis les vinasses sont à nouveau concentrées sur le même système. Au total le vin a été concentré 30 fois et les colloïdes totaux des 1000

litres de vinasse concentrée obtenus ont été précipités par addition de 4 volumes d'éthanol 90%. Le précipité est repris dans 300 litres d'eau pour constituer la solution de vinasses utilisée comme source de RG-II.

Chromatographie d'adsorption

5 Le suivi des séparations chromatographiques est assuré par CLHP sur colonnes Shodex (voir exemple 1 ou sur colonne Superdex-HR 75 (Pharmacia; débit 0,6 ml/min) couplée à un système de détection réfractométrique.

(a) Sur charbon actif

10 Le charbon actif possède une forte capacité d'adsorption vis-à-vis de nombreuses molécules. Dans la présente invention, le charbon actif a été retenu pour sa capacité à séparer le RG-II des différentes classes de polysaccharides pectiques. Tous les polysaccharides sont en effet adsorbés sur le charbon actif mais le RG-II est désorbé à des concentrations en alcool inférieures à 40%. Deux types de charbon ont été testés.

Charbon actif pulvérulent

15 Un litre de solution de vinasses diluée au cinquième a été mis en contact avec 100 grammes de charbon actif en poudre (Norit® SA+) pendant 30 minutes. Puis, la solution a été filtrée sur fritté afin d'éliminer les particules de charbon. Le charbon retenu sur le filtre est remis en suspension dans 1 litre d'éthanol à 40 % et le mélange est agité régulièrement pendant 30 minutes puis filtré sous vide. Le RG-II élué est alors
20 analysé par CLHP. L'analyse de composition de cette fraction (tableau 2) indique un degré de pureté voisin de 50% pour le RG-II.

- Charbon actif extrudé:

Ce type de charbon nécessite un temps de contact beaucoup plus long (48 heures) avec la solution de vinasses pour adsorber le RG-II mais présente l'avantage de
25 faciliter les étapes de filtration. D'autre part, la masse de charbon nécessaire est le double de celle de charbon pulvérulent.

Un litre de solution de vinasses diluée au cinquième a été mise en contact avec 200 grammes de charbon actif extrudé (Norit® RO-08 Supra) pendant 48 heures. Après élimination de la fraction non adsorbée, la fraction contenant le RG-II a été
30 désorbée par mise en solution dans l'éthanol 40% pendant 24 heures. Le RG-II obtenu présente le même degré de pureté que dans le cas de l'utilisation du charbon pulvérulent.

(b) Sur résine mixte de polystyrène-divinylbenzène (Résine Relite® DIAION®

SP411).

35 La résine Relite® DIAION® SP411 est une résine synthétique non polaire constituée de copolymères de polystyrène-divinylbenzène. Elle retient le RG-II aux dépens des autres polysaccharides présents dans les extraits végétaux. Ces derniers

seront donc séparés en 2 fractions par chromatographie d'adsorption sur résine Relite® DIAION® SP411: une fraction non retenue renfermant les polysaccharides différents du RG-II et une fraction retenue contenant le RG-II.

- Purification de RG-II à l'échelle pilote

5 Le schéma de purification de RG-II à l'échelle pilote à partir des vinasses est représenté sur la figure 6. 250 litres de solution de vinasse diluée au cinquième (2,5 volumes de colonne) ont été décolorés rapidement sur charbon actif Norit® RO-O8 Supra puis passés sur une colonne de 90 litres de Relite® DIAION® SP411 à un débit de 40 l/h (temps de contact de 2 heures pour une adsorption du RG-II sur ce support chromatographique). La colonne a été lavée par 100 litres d'eau. La fraction non
10 retenue est donc constituée du volume de l'injection et du lavage. L'élution du RG-II a été obtenue par passage de 100 litres d'éthanol à 20% suivi d'un lavage de la colonne par 200 litres d'eau.

Le RG-II ainsi obtenu (1 kg pour la préparation totale de vinasses) présente un
15 degré de pureté voisin de 60% (tableau 2). Le RG-II a été précipité par addition d'éthanol (concentration finale 40 % d'éthanol). Le précipité ainsi obtenu contient du RG-II à 90% de pureté.

EXEMPLE 3: OBTENTION DE RG-II, PAR CHROMATOGRAPHIE D'ADSORPTION, A PARTIR DE VINS

20 Du vin (vin rouge cépage Merlot 94, vin blanc Chardonnay 94) a été désalcoolisé et concentré 2 fois par évaporation sous vide, sur évaporateur rotatif.

Des fractions de 15 ml sont chargées sur 50 ml de Relite® DIAION® SP411 à 25 ml/h. Puis, la colonne est lavée par 50 ml d'eau. Le RG-II est alors élué avec 50 ml d'éthanol 20% et la colonne est lavée par 100 ml d'eau. L'analyse CLHP (figure 7)
25 montre que le RG-II est adsorbé quantitativement sur la résine puisqu'il est absent dans la fraction non retenue sur résine et qu'il est récupéré quantitativement par élution avec l'éthanol 20%. Le degré de pureté de la solution de RG-II est proche de 50% pour le vin rouge (Tableau 2) et de 35% pour le vin blanc.

30 **EXEMPLE 4: OBTENTION DE RG-II A PARTIR DE MOUT DE RAISIN.**

L'Amberlite® XAD 2 est une résine copolymère de polystyrène-divinylbenzène non polaire. 100 ml de moût de raisin blanc obtenu par broyage de baies de cépage Grenache ont été injectés sur une colonne de 100 ml de résine XAD2 équilibrée dans l'eau. Le RG-II a été élué par un volume de méthanol 60% avec un degré de pureté de
35 40% environ. Les résultats de l'analyse de l'éluat figurent dans le tableau 2.

EXEMPLE 5 - OBTENTION DE RG-II A PARTIR DE JUS DE FRUITS ET DE LEGUMES.

Des extraits solubles ont été obtenus à partir de 0,6 kg de pommes, de tomates et de carottes pelées et coupées en dés dans 200 ml d'acide ascorbique (concentration finale 3mM). Les jus de fruits et de légumes utilisés ont été obtenus par liquéfaction enzymatique par actions combinées de préparations enzymatiques commerciales liquéfiantes (Pectinex® Ultra SPL; Novo Ferment et Rapidase® Liq; Gist-Brocades) pendant 24 heures à 45°C. La réaction de liquéfaction est stoppée par dénaturation des enzymes sous l'effet de la chaleur. Les résidus solides ont été éliminés par centrifugation et le surnageant a été utilisé comme source de RG-II.

Purification de RG-II de fruits et de légumes après liquéfaction enzymatique.

Les jus de fruits et légumes obtenus par liquéfaction enzymatique sont filtrés sur filtre papier avant d'être passés sur une colonne (2,5 x 30 cm) équilibrée en eau contenant 50 ml de Relite® DIAION® SP411 à 25 ml/h. La colonne est lavée par 50 ml d'eau avant élution du RG-II par 50 ml d'éthanol 20% suivi d'un lavage de la colonne par 100 ml d'eau.

Les préparations de RG-II ainsi obtenues présentent des degrés de pureté supérieurs à 80%).

Les résultats de leur analyse figurent dans le tableau 2.

EXEMPLE 6: CRIBLAGE DE MICROORGANISMES DEGRADANT LE RG-II SOUS FORME MONOMERIQUE.

Le RG-II est un constituant universel des parois cellulaires de plantes, sa dégradation dans la biosphère est assurée par les microorganismes des écosystèmes naturels: sols, composts, boues de stations d'épuration...

A partir d'échantillons naturels, ont été isolées deux souches de champignons appartenant à deux espèces de *Penicillium* qui utilisent le RG-II comme seule source de carbone et d'énergie.

1- Milieu de culture :

Le milieu de culture utilisé pour le criblage de microorganismes utilisant le RG-II comme source de carbone et d'énergie a été réalisé comme indiqué dans le tableau 3. Il s'agit d'un milieu de culture minéral auquel est ajoutée une solution de RG-II monomérique à une concentration finale de 2 à 10 mg/ml. Les cultures contenant des champignons ont été débarrassées des bactéries contaminantes par addition de trois antibiotiques dans le milieu: pénicilline G, streptomycine et tétracycline.

2- Criblage de microorganismes utilisant le RG-II comme source de carbone et d'énergie.

Des échantillons ont été prélevés à partir d'écosystèmes naturels variés (sols agricoles ou forestiers, tourbes, composts, boues de stations d'épuration, fruits en

décomposition...) et mis en culture à 25 et 37°C sur le milieu de culture minéral ajusté à 10 mg/ml en RG-II monomérique. Chaque fois que des croissances de micro-organismes ont été observées, les cultures ont été repiquées plusieurs fois sur le même milieu. Cette procédure a permis d'isoler, dans un premier temps, plusieurs cultures
5 assurant leur croissance sur le milieu RG-II. La dégradation du RG-II dans le milieu a été contrôlée parallèlement par chromatographie d'exclusion stérique à haute performance et seules ont été retenues les cultures où était observée une telle dégradation en parallèle avec la croissance de microorganismes.

Les microorganismes assurant la dégradation du RG-II ont été isolés après
10 étalement des cultures en boîtes de Pétri sur milieu gélosé obtenu par addition d'agarose à 2% dans le milieu de culture (Tableau 3) et contenant 2,5 mg/ml de RG-II monomérique. Après une semaine d'incubation à 25°C, des clones ont été prélevés et inoculés en milieu de culture liquide afin de contrôler leur capacité à dégrader le RG-II.

3- Choix des souches dégradant le RG-II:

15 Deux souches de champignons filamenteux ont finalement été retenues car elles présentaient les propriétés requises:

1- Croissance rapide et parfaitement corrélée avec la diminution du RG-II dans le milieu.

2- La disparition du RG-II en quantité était observée en parallèle avec un
20 décalage de son volume d'élution en HP-SEC ce qui indiquait la présence d'activités enzymatiques de dégradation de type endo-hydrolase.

3- Le niveau final de dégradation du RG-II atteignait 70% après une semaine de culture à 25°C.

Ces deux cultures numérotées E et K ont été utilisées par la suite pour la
25 production d'enzymes de dégradation du RG-II et l'étude des modes d'actions enzymatiques. Elles sont cultivées sans agitation au contact de l'air à 25°C en milieu de culture liquide contenant 5 mg/ml de RG-II, en présence de trois antibiotiques: pénicilline G, streptomycine et tétracycline.

EXEMPLE 7: PRODUCTION D'ENZYMES DE DEGRADATION DU RG-II:

30 Les différentes espèces de *Penicillium* sont connues pour leur capacité à produire et à relarguer dans les milieux de culture des enzymes de dégradation de polysaccharides. La capacité des deux souches isolées à produire des enzymes de dégradation du RG-II a été vérifiée.

1- Recherche d'enzymes de dégradation du RG-II dans le surnageant de
35 culture:

Les souches *P. daleae* LaV2 (N° de dépôt CNCM I-1578) et *P. simplicissimum* IPV1 (n° de dépôt CNCM I-1577) ont été mises en culture à 25°C sur milieu

contenant 2,5 mg/ml de RG-II monomérique. Après 96 h de culture, 1 ml de milieu de culture contenant du mycélium en croissance a été prélevé, filtré stérilement sur filtre 0,22 μ m puis additionné de 2 mg/ml de RG-II natif. Le milieu contenant les enzymes de dégradation et le RG-II est mis à incuber à 25°C et des fractions de 25 μ l sont
5 prélevées aux temps 0,20 et 45 h et analysées en CES-HP. La comparaison entre les profils d'élution du RG-II aux différents temps d'incubation fait clairement ressortir l'absence d'activités de dégradation du RG-II dans le milieu de culture. Ces activités ont donc été recherchées dans le cytoplasme et le périplasme des champignons.

2- Production d'enzymes de dégradation du RG-II dans les extraits cellulaires totaux des champignons:

10 Les souches précitées *P. daleae* LaV2 et *P. simplicissimum* IPV1 ont été mises en culture à 25°C sur 4 ml de milieu contenant 6 mg/ml de RG-II monomérique. Après 140 h de culture, le mycélium a été récupéré par centrifugation avant broyage (aux billes de verre) à 4°C pendant 4 min dans un tampon MES (acide morpholino-éthane-
15 sulfonique)/KOH 50 mM ajusté à pH 6, additionné de 1 mM de PMSF (phényl méthyl sulfonyl fluorure) et 1 mM de DTT (dithiothréitol). Le surnageant cellulaire a été récupéré par centrifugation à 10.000 g x 5 min.

La présence d'enzymes de dégradation du RG-II dans l'extrait cellulaire soluble a été testée par addition de RG-II natif à 2,5 mg/ml au surnageant après broyage et
20 centrifugation, incubation à 25°C et suivi par CES-HP de la dégradation du RG-II. L'analyse des profils aux temps 24 et 48 h en comparaison avec le RG-II natif (figures 8 et 9) montre une forte dégradation (50%) du RG-II dès 24 h qui se poursuit jusque 48 h pour donner 40 % de molécule résiduelle.

Les activités enzymatiques assurant la dégradation du RG-II sont donc présentes
25 dans l'extrait cellulaire soluble et peuvent donc être obtenues après broyage des champignons. Les deux souches de *Penicillium* isolées sont donc bien productrices d'enzymes de dégradation du rhamnogalacturonane II.

EXEMPLE 8 CARACTERISATION DES ACTIVITES DE DEGRADATION DU RG-II.

30 Les deux espèces de *Penicillium* isolées et identifiées produisent des enzymes qui dégradent le RG-II dans le milieu de culture. Le mode d'action de ces enzymes a été étudié dans un premier temps en suivant la dégradation du polysaccharide dans le milieu au cours de la croissance des champignons. Cette approche présente l'inconvénient de ne permettre de suivre que la fraction du RG-II non assimilée par le champignon, elle
35 permet cependant de rendre compte des activités mises en oeuvre et de leur mode d'action.

1- Réalisation d'une cinétique de dégradation du RG-II par *Penicillium simplicissimum*.

La souche de *P. simplicissimum* IPV1 a été mise en culture en Erlenmeyer à 25°C sur 10 ml de milieu à 5 mg/ml de RG-II monomérique. Des fractions de 1 ml ont été prélevées aux temps 0, 96, 132, 168 et 192 h. Le pH du milieu a été alors réajusté à 5 par addition de 20 µl de HCl 1 M. Un nouveau prélèvement a été effectué à 360 h, la culture étant finalement arrêtée après 400 h d'incubation. Chaque prélèvement a été analysé en CES-HP (figure 10) ce qui permet de suivre la dégradation au cours de la croissance des champignons. Les différentes fractions prélevées ont été dessalées sur une colonne (1 x 50 cm) de Bio-Gel P-6 équilibrée dans un tampon acétate de sodium 100 mM à pH 4.

Pour chaque temps d'incubation, une analyse structurale complète de la fraction de RG-II en cours de dégradation a été réalisée. Cette analyse comprend:

- La quantification du taux de dégradation du RG-II.
- La détermination de la composition en oses neutres et en acides uroniques.
- La détermination des types de liaisons entre les résidus constituant la molécule.
- La détermination de la longueur de la chaîne homo-galacturonique.

L'ensemble de ces analyses permet de donner l'état de la molécule de RG-II pour chaque prélèvement et donc de suivre sa dégradation au cours du temps. Ces résultats rendent compte du mode de dégradation enzymatique de la molécule au cours du temps.

2- Réalisation d'une cinétique de dégradation du RG-II par *Penicillium daleae*.

Pour le suivi de la dégradation de RG-II par *P. daleae* LaV2, 500 mg de préparation de RG-II monomérique ont été préalablement saponifiés (2 h à 4°C dans NaOH 50 mM) puis réduits (6 h à 4°C en présence de 2,5 g de NaBH₄) afin de marquer l'extrémité réductrice de la molécule. La souche de *P. daleae* LaV2 a été mise en culture en Erlenmeyer à 25°C sur 6 ml de milieu à 5 mg/ml de RG-II saponifié et réduit. Des fractions de 0,6 ml ont été prélevées aux temps 0, 72, 120, 168, 240, 264, 336 et 384 h. Chaque prélèvement a été analysé en CES-HP (figure 11) afin de suivre la dégradation au cours de la croissance des champignons. Les différentes fractions prélevées ont été dessalées sur une colonne (1 x 30 cm) de Superdex-75 HR équilibrée à 0,6 ml/min dans un tampon formiate d'ammonium 30 mM à pH 5,2.

Pour chaque temps d'incubation, une analyse structurale complète de la fraction de RG-II en cours de dégradation a été réalisée. Cette analyse comprend:

- la quantification du taux de dégradation du RG-II
- la détermination de la composition en oses neutres et en acides uroniques sous forme de dérivés triméthylsilylés après méthanolyse.

- la détermination des types de liaisons entre les résidus constituant la molécule par analyse de méthylation incluant la réduction des acides uroniques au lithium triéthylborodéutériide (Pellerin et al. 1995 Carbohydr. Res. 277: 135-143).

- la détermination de la longueur de la chaîne homo-galacturonique.

5 L'ensemble de ces analyses permet de donner l'état de la molécule de RG-II pour chaque prélèvement et donc de suivre sa dégradation au cours du temps. Ces résultats rendent compte du mode de dégradation enzymatique de la molécule au cours du temps.

3- Mécanisme de la dégradation du RG-II:

10 L'analyse de la composition (tableaux 4 et 5) et des types de liaison pour chaque résidu présent dans la molécule (tableaux 6 et 7) permet de suivre l'état de la molécule résiduelle du RG-II au cours du temps et fait ressortir que le RG-II est dégradé, pour les deux souches de *Penicillium*, par une série d'enzymes qui agissent de manière séquentielle:

15 a) La première étape de dégradation consiste en la rupture des liaisons entre le résidu de β -L-rhamnose trisubstitué et les résidus de α -L-fucose et de β -D-apiose ce qui conduit à la perte de la chaîne A (figure 12) qui est assimilée par le champignon. Cette étape se produit au cours des premiers jours de culture, parallèlement à un léger raccourcissement de la chaîne homo-galacturonique qui passe de 8-9 à 7 résidus en
20 moyenne et à la perte partielle des résidus terminaux d'arabinofuranose (B7 et D2) et de rhamnopyranose (C2).

b) L'élimination complète des résidus A2 à A5 de la chaîne A portée par le résidu de β -D-apiose semble lever la résistance de la molécule de RG-II aux
25 dégradations enzymatiques puisqu'une deuxième phase de dégradation est alors observée qui se caractérise par:

- Un fort raccourcissement de la chaîne homo-galacturonique qui passe à une taille moyenne de 4 résidus d'acide galacturonique,

- la perte du résidu A1.

30 - La chaîne B toujours liée à la chaîne homo-galacturonique par l'intermédiaire du β -D-apiose, subit des modifications concernant son extrémité terminale non réductrice, à savoir la perte quantitative du résidu d'arabinofuranose terminal et la perte des résidus de α -L-rhamnose (résidus B6 et B7).

- Les résidus de Kdo et de Dha semblent affectés partiellement par la dégradation enzymatique.

35 Toutes les dégradations observées au cours de cette deuxième phase peuvent être obtenues à l'aide d'enzymes connues : β -D-apiosidase, β -L-arabinosidase, α -L-rhamnosidase, endo- ou exo-polygalacturonase.

La molécule résiduelle à la fin de la croissance des champignons correspond quantitativement à la chaîne B (résidus B₁ à B₅), aux résidus de Kdo (C1) et de Dha (D1) portés par un oligosaccharide acide de degré de polymérisation moyen de 4 et représente 20 à 30 % de la molécule initiale de RG-II (figure 13).

5 La première étape qui met en oeuvre deux activités enzymatiques de type endo-est donc l'étape clé qui permet la dégradation de la molécule de RG-II. La libération quantitative de la chaîne A rend en effet la molécule sensible à l'effet d'enzymes aux modes d'action connus et qui sont fréquemment rencontrées dans les préparations enzymatiques commerciales.

10 La production d'enzymes à activité de type endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase (1) et endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase (2) par *P. daleae* LaV2 et *P. simplicissimum* IPV1 est donc l'étape déterminante qui permet à ces champignons d'assurer leur croissance en utilisant le RG-II. C'est donc l'utilisation de ces enzymes à activité endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-
15 D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase qui permet la dégradation enzymatique poussée du RG-II. La spécificité de l'activité (1) est forte puisque la chaîne B n'est pas affectée par son activité hydrolytique bien qu'elle soit reliée à la chaîne homo-galacturonique par l'intermédiaire d'une liaison rhamnosyl-aploside du même type. Cette différence de comportement de l'activité (1)
20 vis-à-vis des chaînes A et B peut s'expliquer:

- Soit par la différence entre les substituants du rhamnose: une chaîne liée en C3 dans le cas de B, une chaîne liée en C4 et deux monosaccharides liés en C2 et C3 dans le cas de A.

- Soit par une localisation différente de ces deux chaînes au sein de la molécule
25 de RG-II.

La présence dans une préparation enzymatique de l'une ou l'autre de ces deux activités permet la libération de la chaîne A du RG-II et lève donc le problème de la non-dégradabilité du RG-II par les enzymes habituelles des préparations pectinolytiques. En effet, les autres enzymes permettant une dégradation plus poussée du RG-II
30 interviennent après le départ de la chaîne A sous l'action des enzymes précitées. Cette deuxième étape de dégradation fait intervenir des enzymes à activités:

- β -D-apiosidase
- β -L-arabinosidase
- α -L-rhamnosidase
- 35 - endo-polygalacturonase
- exo-polygalacturonase.

**EXEMPLE 9: OBTENTION D'UNE PREPARATION DE RG-II DIMERIQUE ET
DEGRADATION PAR *Penicillium daleae*:**

La souche de *P. daleae* a été mise en culture sur milieu contenant 5 mg/ml de
préparation de RG-II obtenue par passage de concentrés de vinasse sur résine Relite®
DIAION® (exemple 2). Cette préparation contient 60 % environ de RG-II qui se
trouve sous forme dimérique ainsi que le montre l'analyse sur colonne de Superdex-75
HR. Le suivi par CLHP (figure 14) du milieu de culture de champignon montre une
forte dégradation du RG-II. Les contaminants de plus haut poids moléculaire
(essentiellement des mannanes présents dans les concentrés de vinasse) ne sont pas
dégradés.

Les souches de *Penicillium* isolées sur RG-II monomérique présentent donc la
capacité à dégrader le RG-II sous forme de dimère. Les enzymes faisant l'objet de la
présente demande de brevet sont donc actives sur les deux formes de la molécule.

**EXEMPLE 10: OBTENTION D'UNE PREPARATION ENZYMATIQUE
DEGRADANT LE RG-II:**

Une préparation enzymatique contenant les activités de dégradation du RG-II, en
particulier les activités de type endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl
hydrolase ou endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase a été
obtenue à partir d'une culture de *P. simplicissimum* IPV1 réalisée comme suit:

120 ml de milieu de culture, contenant 6 mg/ml de RG-II purifié ont été répartis
en 8 boîtes de Pétri. La souche *P. simplicissimum* IPV1 a été mise en culture à 25°C
pendant 6 jours. Le mycélium (1,2 g en poids frais) a été alors récupéré par
centrifugation avant broyage comme décrit ci-dessus (exemple 3) dans le tampon
MES/KOH 50 mM ajusté à pH 6, contenant 1 mM de PMSF et de DTT. L'extrait
enzymatique total (6 ml) a été finalement obtenu par centrifugation et utilisé pour les
exemples suivants.

**EXEMPLE 11: DEGRADATION DU RG-II PURIFIE PAR L'EXTRAIT
ENZYMATIQUE DE *P. simplicissimum* IPV1:**

Le mélange suivant a été mis à incuber à 25°C en présence de O₂ 2 % de
NaN₃:

- 500 μ l de tampon acétate de sodium 50 mM, pH 4,8;
- 12,5 μ l d'une solution de RG-II purifié (tableau 1, fraction II) à 200 mg/ml,
- 25 μ l d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 obtenu selon
l'exemple 5.

Des prélèvements de 25 μ l ont été réalisés aux temps 0, 72, 120 et 148 h et
analysés en CES-HP. La présence d'enzymes à activité de type endo- β -L-
rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- α -L-fucopyranosyl-

(1→4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase est confirmée par la dégradation du RG-II (figure 15). Le profil de dégradation est d'ailleurs comparable à celui obtenu en réalisant un suivi dans le surnageant de culture de *P. simplicissimum* (figure 10). Des produits de dégradation de la molécule de RG-II apparaissent dans la zone de fractionnement de bas poids moléculaire (figure 15).

EXEMPLE 12: DEGRADATION DES POLYSACCHARIDES D'UN VIN PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE *P. simplicissimum* IPV1:

L'extrait enzymatique total contenant les enzymes de dégradation du RG-II, en particulier les activités de type endo-β-L-rhamnopyranosyl-(1 → 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo-α-L-fucopyranosyl-(1→ 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase a été testé pour sa capacité à dégrader le RG-II présent dans les vins.

Les polysaccharides totaux d'un vin rouge (cépage Carignan noir) ont été obtenus par ultrafiltration du vin (2 ml) sur membrane Centricon 30 (Amicon, USA). Le rétentat (100 μl) a été repris par 1,9 ml de tampon acétate 50 mM pH 4,8. Les essais suivants ont été mis à incuber à 25°C, en présence de 0,02 % de NaN₃:

a: 200 μl de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 μl de H₂O

20 μl tampon MES de broyage

b: 200 μl de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 μl de H₂O

20 μl d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 obtenu selon

l'exemple 9.

c: 200 μl de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 μl de Pectinex® Ultra Sp-L (Novo Ferment, Suisse)

20 μl tampon MES de broyage.

d: 200 μl de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 μl de Pectinex® Ultra Sp-L

20 μl d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 obtenu selon

l'exemple 9.

Après 48 h, 25 μl de chaque essai ont été prélevés et analysés en CES-HP.

L'analyse des résultats (figures 16 et 17) fait ressortir :

- La dégradation du RG-II du vin (pic caractéristique élué à 18,2 min) par l'extrait enzymatique de *P. simplicissimum* IPV1 (figure 16).

- La dégradation des autres polysaccharides du vin (mannoprotéines, arabinanes et arabinogalactanes) par la préparation enzymatique commerciale Pectinex® Ultra Sp-L, tandis que le pic caractéristique de RG-II reste intact (figure 17).

-L'effet complémentaire des deux préparations enzymatiques est confirmé (figure 17) par la dégradation de l'ensemble des polysaccharides du vin dans l'essai c.

L'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 contenant les enzymes de type endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase contient donc bien des activités enzymatiques absentes d'une préparation enzymatique commerciale produite à partir d'*Aspergillus aculeatus* et riche en activités cellulolytiques, hémicellulases et pectinolytiques, en particulier en activité rhamnogalacturonase (Schols et al., 1990, Carbohydr. Res, 206, 105-115).

L'addition des enzymes conformes à la présente invention en association avec d'autres activités pectinolytiques conduit à une dégradation plus poussée des polysaccharides d'un vin et permet donc l'amélioration de la filtrabilité et de la prévention de la formation des troubles colloïdaux et des précipités.

EXEMPLE 13: DEGRADATION DES POLYSACCHARIDES D'UN JUS DE POMME PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE *P. simplicissimum* IPV1:

Un jus de pomme a été réalisé à partir de 1 kg de pommes (variété Starking): les pommes entières ont été hachées en lamelles de 1 cm d'épaisseur, additionnées de 1 g d'acide ascorbique et de 500 μ l de préparation enzymatique Rapidase® Liq (Gist Brocades, France) et laissées 2 h sous agitation à 50°C. Les fruits ont été liquéfiés sous l'action de la préparation enzymatique commerciale, le jus étant alors obtenu par centrifugation. La préparation de Rapidase® Liq contient des niveaux élevés d'activités de type pectinase (pectine, lyase, endo- et exo-polygalacturonase, rhamnogalacturonase, arabanase,...) hémicellulases (galactanases, xylanases...) et cellulases.

1,5 ml de jus de pomme clair a été ultrafiltré sur membrane Centricon 30 (Amicon, USA). Le rétentat (100 μ l) a été repris par 1,4 ml de tampon acétate 50 mM pH 4,8 et les essais suivants ont été mis à incubation à 25°C, en présence de 0,02% de NaN_3 :

a: 200 μ l de rétentat contenant les polysaccharides totaux du jus de pomme
50 μ l de H_2O

b: 200 μ l de rétentat contenant les polysaccharides totaux du jus de pomme
50 μ l d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1.

Après 48 h, 25 μ l de chaque essai ont été prélevés et analysés en CES-HP.

L'analyse des résultats (figure 18) fait ressortir l'effet complémentaire des enzymes de dégradation du RG-II puisque l'addition de l'extrait enzymatique de *P. simplicissimum* IPV1 permet une dégradation poussée de l'ensemble des polysaccharides résiduels après traitement des pommes par la préparation Rapidase® liq. En particulier,

le pic caractéristique de RG-II (élué à 18,2 min) subit une forte dégradation. De plus, la dégradation des structures de plus haut poids moléculaire résistantes à l'action des enzymes présentes dans Rapidase® Liq, suggère que ces fractions contiennent également des fragments de RG-II.

- 5 L'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 dans lequel les activités de type endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase ont été mises en évidence contient donc bien des activités enzymatiques absentes d'une préparation enzymatique commerciale produite à partir d'*Aspergillus niger* et décrite comme possédant
10 l'ensemble des activités cellulolytiques, hémicellulases, pectinolytiques (y compris de type rhamnogalacturonase) connues. L'effet complémentaire et additionnel des enzymes de dégradation du RG-II est donc bien confirmé par cet essai.

EXEMPLE 14: MACERATION DE FRUITS ET DE LEGUMES PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE *P. simplicissimum*:

- 15 L'activité de dissociation des tissus végétaux de l'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 a été vérifiée sur les fruits et légumes suivants:

- Betterave rouge
- Carotte
- Pomme de terre "Bintje"
- 20 - Pomme Golden.

Des fragments de 158 x 4 x 2 mm de chaque fruit ou légume ont été placés dans 2 ml de tampon acétate 50 mM pH 4,8 et additionnés:

- de 200 μ l de tampon MES de broyage pour les témoins.
- de 200 μ l d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 pour les

- 25 essais enzymatiques.

Les différents essais ont été mis à incuber à 25°C, en présence de 0,02 % de NaN_3 , pendant 72 h avant d'être agités vigoureusement au vortex (2 x 10 sec) et photographiés. L'analyse des résultats fait ressortir:

- Une dilacération quasi totale des tissus pour la betterave et la carotte (figure
30 19).
- Un effet macérant accompagné de l'apparition de cellules en suspension pour la pomme de terre et la pomme (figure 20).

- L'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 contenant les activités de type endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase possède donc un effet de
35 dissociation des tissus végétaux.

CONCLUSION:

Les activités enzymatiques de dégradation du RG-II peuvent donc être utilisées seules ou en combinaison avec d'autres enzymes en phase liquide ou sur des supports solides et permettre:

- 5 - la dégradation à un degré élevé, par exemple 70%, du RG-II dans les jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés, afin d'améliorer la filtrabilité, de faciliter la préparation de jus concentrés, de favoriser les phénomènes de clarification et d'assurer une bonne stabilité des produits finis.
- 10 - le nettoyage des supports de micro- et ultra-filtration utilisés pour la filtration de jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés.
- 10 Ces activités enzymatiques favorisent la dégradation des parois cellulaires des plantes et sont donc utilisables seules ou en combinaison avec d'autres enzymes dans toutes les applications nécessitant la macération, la liquéfaction ou l'hydrolyse totale ou partielle de tissus végétaux, en particulier:
 - 15 - dans les préparations de type macérase pour la production de nectars de fruits, de purées, de gelées et de concentrés de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin;
 - dans les préparations liquéfiantes pour la production de jus et de bases aromatiques de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin, la production de bière.
 - 20 - pour la production de pectines à partir de résidus de végétaux tels que pulpes de betterave, résidus solides après pressurage des fruits...
 - pour la production d'aliments pour animaux à partir de matériel végétal.
 - pour la production de cellulose à partir de végétaux pour l'industrie textile (en particulier à partir de coton), la production de papier.
 - 25 - pour la production à partir de résidus de végétaux, d'oligosaccharides à activité élicitrice de réactions de défense des plantes et pouvant être utilisées comme produits phytosanitaires.

TABLEAU 1
Composition de deux fractions de RG-II isolées à
partir du vin

	Fraction II	Fraction III
Etat de la molécule	monomère	dimère
Protéines ^a	0,6	0,6
Acides Uroniques ^a	36,9	39
Sucres Neutres ^a	27,3	24,9
Méthanol ^a	1,4	1,3
Acide Acétique ^a	1,6	1,8
Rhamnose ^b	31,8	35,4
2-O-CH ₃ -Fucose ^b	6,3	6,5
Fucose ^b	3,7	5,2
2-O-CH ₃ -Xylose ^b	4,8	4,8
Apiose ^b	7,4	7,5
Arabinose ^b	25	23,7
Galactose ^b	19,1	15,8
Acide Acétique ^b	1,2	2,2
Acide galacturonique ^b	38,2	37,2
Acide Glucuronique ^b	3,3	3,4
Kdo ^b	4,4	5
Dha ^b	2,6	2,5

a % de matière sèche

b % molaire

TABLEAU 2

Composition (en pourcentage molaire) et degré de pureté des préparations de RG-II obtenues à partir de différents extraits végétaux et sur différents supports chromatographiques

Echantillons Supports utilisés	Vin concentré		Carotte		Tomate		Vin		Moût de raisin		Vinasses concentrées	
	Ech. antions DEAE-Macroprep	Pomme Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Amberlite XAD 2	Réite Diaion SP411	Réite Diaion SP411	Charbon SA +
2-O-Me-Fucose	6,3	5,0	6,2	6,1			1,1		2,0	1,8		2,0
Rhamnose	31,8	29,9	31,2	20,8			13,6		22,3	14,6		22,5
Fucose	3,7	10,8	7,9	14,7			1,7		6,0	1,7		1,7
2-O-Me-Xylose	4,8	3,9	4,9	4,7			0,9		3,8	1,5		1,6
Arabinose	25,0	20,1	23,7	20,9			52,3		22,6	29,3		13,0
Xylose	-	-	-	-			0,9		14,9	0,8		1,1
Apiose	7,3	7,2	2,5	8,0			1,5		9,1	2,4		2,9
Mannose	0,9	8,8	4,8	10,8			8,1		2,2	16,7		42,6
Galactose	19,1	12,0	17,2	14,2			15,0		3,0	27,7		11,8
Glucose	1,1	2,3	1,6	-			4,9			3,4		0,9
% de pureté	97	95	96	82			45		40	57		52

TABLEAU 3
Milieu de culture de champignons filamenteux:

- <u>Milieu minéral:</u>		
5	NH ₄ NO ₃	2 g/l
	K ₂ HPO ₄	1 g/l
	MgSO ₄ ,7H ₂ O	0,5 g/l
	KCl	0,5 g/l
	Sulfate de fer	10 mg/l
10	- <u>Solution de Heller:</u>	
	ZnSO ₄	1 g/l
	MnSO ₄ ,H ₂ O	0,1 g/l
	CuSO ₄ ,5H ₂ O	0,03 g/l
	AlCl ₃	0,03 g/l
15	NiCl ₂ ,6H ₂ O	0,03 g/l
	KI	0,01 g/l
	Acide borique	1 g/l
	- <u>Solution de vitamines:</u>	
	Vit B1	0,08 g/l
20	Vit H	0,08 g/l
	Réalisation du milieu de culture:	
	- milieu minéral	1 ml
	- Solution de Heller	1 µl
	- Solution de vitamines	1 µl
25	- Streptomycine (50 mg/ml)	2 µl
	- Tétracycline (5 mg/ml)	2 µl
	- Pénicilline (10 000 U/ml)	10 µl
	- Polysaccharide	5 mg/ml
	Culture réalisée à température ambiante (25°C) à la lumière.	
30		

Tableau 4 Composition (en % de la matière sèche initiale) du RG-II au cours d'une cinétique de dégradation par *P. simplicissimum*.

	Initial	96 h	132 h	168 h	192 h	400 h
Oses Neutres	28,2	28,5	23,1	19,1	18,5	10,3
Acides Uroniques	40,4	35,3	25,9	18,1	16,4	9,9
Oses Neutres+Ac. Uroniques	68,6	63,8	49,0	37,2	34,9	20,2
Monosaccharides	Résidu n°					
2-O-Me-Fucose	B4'	2,1	2,4	2,1	2,0	2,0
Rhamnose	A2,B2,B6,D2	9,4	9,1	7,2	6,4	5,4
Fucose	A3	1,1	1,1	0,6	0,1	0,1
2-O-Me-Xylose	A3'	1,4	1,6	1,2	0,1	0,0
Arabinose	B5,B7,C2	6,2	6,0	5,5	5,0	4,5
Apiose	A1,B1	2,2	2,7	2,5	2,4	2,2
Galactose	A5,B4	5,5	5,0	3,5	2,7	2,4
Ac. galacturonique	A2',A2'', poly-Gala	23,3	24,2	19,5	18,9	15,2
Ac. Glucuronique	A4	3,2	3,0	1,8	0,3	0,2
dp moyen de la chaîne homogalacturonique		8 à 9	7 à 8	7	6 à 7	6
% Molécule résiduelle		100	93	71	54	51
						29

TABLEAU 5

Composition en nombre de résidus du RG II au cours d'une cinétique de dégradation par *Penicillium daleae*

	Initial	120 h	168 h	240	264 h	336 h	384 h
Rhamnose	4.0	3.2	3.0	2.6	2.1	0.7	0.2
2-O-CH ₃ -Fucose	1.0	1.0	1.0	0.8	0.8	0.2	0.1
Fucose	1.0	1.0	1.0	0.7	1.0	0.5	0.6
2-O-CH ₃ -Xylose	1.0	1.0	1.0	0.5	0.3		0.2
Apiose	2.0	2.0	1.9	1.7	1.5	0.4	0.2
Arabinose	3.0	2.6	2.2	1.8	1.4	0.4	0.2
Galactose	2.0	1.8	1.3	1.1	0.9	0.2	0.2
Acide Galacturonique	10.5	10.5	7.9	7.5	7.7	4.1	4.0
Acide Glucuronique	1.0	1.4	0.8	0.3	0.3	0.3	0.2
Acide Acérique	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.7	0.6
Kdo	0.9	1.9	0.9	0.5	0.9	0.6	0.5
Dha	0.7	0.1,1	0.3	0.3	0.6	0.6	
Total	27.7	27.0	21.9	18.3	18.1	8.1	6.8
dp moyen de la chaîne homogalacturonique	8.5	8.0	8.0	7.5	6.0	4.5	3.5
% molécule résiduelle	100	97	79	66	65	29	25

Tableau 6 Analyse de méthylation et liaisons des résidus constituant la molécule de RG-II au cours de sa dégradation par *P. simplicissimum*.

Ether Méthylique	Type de liaison	Résidu	Initial	96 h	132 h	160 h	192 h	400 h
2,3,4-Rha ^a	Rhap (1→ ^b	D2 B6	1,3	1,45	1,0	1,1	0,7	0,2
3,4-Rha	→2)-Rhap-(1→	B6	0,8	0,5	0,5	0,8	0,8	0,15
2,4-Rha	→3)-Rhap-(1→	B2	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Rha	→2,3,4)-Rhap-(1→	A2	1,0	0,85	0,7	0,1	0	0
2,3,4-Fuc	2-O-Me-Fucp-(1→	B4'	0,7	0,7	0,7	0,7	0,6	0,6
2-Fuc	→3,4)-Fucp-(1→	A3	0,6	0,6	0,4	0,1	0	0
2,3-Api	→3')-Api-(1→	B1 A1	2,0	2,0	2,0	1,95	1,7	0,8
2,3,5-Ara	Araf-(1→ ^b	C2 B7	1,2	1,4	1,0	1,0	0,8	0
2,3,4-Ara	Arap-(1→	B5	0,1	0,2	0,2	0,1	0,15	0,3
3,4-Ara	→2)-Arap-(1→	B5	0,2	0,4	0,55	0,7	0,7	0,4
4-Ara	→2,3)-Arap-(1→	B5	0,7	0,5	0,3	0,1	0	0
2,3,4-Xyl	2-O-Me-Xylp-(1→	A3'	0,6	0,6	0,4	0,1	0	0
2,3,4,6-Gal	Galp-(1→	A5	0,5	0,45	0,1	0,05	0	0
3,6-Gal	→2,4)-Galp-(1→	B4	1,1	1,0	1,0	1,0	1,0	0,95
2,6-Gal	→3,4)-Galp-(1→	A5	0,45	0,4	0,3	0,08	0	0

Les résultats sont donnés en rapports molaires calculés sur la base de 1 résidu de →3)-Rhap-(1→, résidu n° B2 dans la molécule de RG-II et qui reste constant au cours de la dégrat

^a 2,3,4-Me₃-Rha = 1,5-di-O-acetyl-2,3,4-tri-O-methyl-rhamnitol, etc...

^b p = pyranose, f = furanose.

Tableau 7
Analyse de méthylation et liaisons des résidus constituant le RG-II au cours d'une cinétique
de dégradation par *Penicillium dalei*

Ether méthylique	Liaison	Initial	72 h	120 h	168 h	240 h	284 h
2,3,4-Rha	Rhap→	1.4	1.2	1	1.2	1.2	1.2
3,4-Rha	→2-Rhap→	1.1	0.7	0.5	0.4	0.3	0.4
2,4-Rha	→3-Rhap→	1	1	1	1	1	1
3-Rha	→2,4-Rhap→	0.4	0.1	0.3			
Rha	→2,3,4-Rhap→	1.2	1.2	1.2	1.1	0.8	0.3
2,3,4-Fuc	2-O-CH ₃ -Fuc→	0.8	0.7	0.7	0.8	0.7	0.8
2-Fuc	→3,4-Fuc→	0.6	0.7	0.7	0.6	0.3	0.2
2,3,4-Xyl	2-O-CH ₃ -Xyl→	0.6	0.6	0.5	0.5	0.3	0.1
2,3-Api	→3'-Api→	2.2	2.2	2.3	2.2	2.2	1.8
2,3,5-Ara	Araf→	1.6	1.4	1.1	1.3	0.8	0.8
3,4-Ara	→2-Arap→	0.3	0.3	0.3	0.3	0.5	
4-Ara	→2,3-Arap→	0.6	0.7	0.6	0.6	0.4	0.2
2,3,4,6-Gal	Galp→	0.5	0.5	0.5	0.4	0.3	0.2
2,6-Gal	→3,4-Galp→	0.6	0.6	0.5	0.5	0.4	0.3
3,6-Gal	→2,4-Galp→	1.0	1.2	1.1	1.1	1.0	0.9
3-Acer	→2-AccrA→	0.5	0.5	0.3	0.5	0.6	0.6
2,3,4-GalA	GalpA→	2.6	3.0	3.0	2.6	1.9	1.4
2,3-GalA	→4-GalpA→	2.0	2.3	2.1	1.8	1.7	1.5
2-GalA	→3,4-GalpA→	1.5	1.5	1.5	1.5	1.3	1.3
3-GalA	→2,4-GalpA→	1.1	1.2	1.3	1.3	1.8	1.6
GalA	→2,3,4-GalpA→	0.8	0.9	0.8	0.7	0.3	0.2
1,2,3,5-GalA	→4-GalpA réduit	1.0	0.9	0.8	0.7	0.7	0.8
2,3,4-GlcA	GlcA→		0.2				
3,4-GlcA	→2-GlcA→	1.1	1.4	1.3	1.1	0.6	0.4

Les résultats sont donnés sur la base de 1 résidu de →3-Rhap→, résidu B2 dans la molécule de RG-II qui reste constant au cours de la dégradation

2,3,4-Rha = 1,5-di-O-acétyl-2,3,4-tri-O-méthyl-rhamnitol, etc...

REVENDECATIONS

1. Enzyme caractérisée en ce qu'elle présente une activité de dégradation du
5 rhamnogalacturonane II (RG-II) et de ses dérivés.
2. Enzyme selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle présente une
activité de type endo-hydrolase.
3. Enzyme selon l'une des revendications 1 et 2 caractérisée en ce qu'elle
présente une activité endo- β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 3')-D-apiofuranosyl hydrolase.
- 10 4. Enzyme selon l'une des revendications 1 et 2 caractérisée en ce qu'elle
présente une activité endo- α -L-fucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase.
5. Microorganisme, en particulier champignon, présentant une activité de
dégradation du RG-II et de ses dérivés.
6. Champignon selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il est du genre
15 *Penicillium*.
7. Souche de champignon selon l'une des revendications 5 et 6, caractérisée en
ce qu'elle est déposée auprès de la CNCM sous le n°I-1578 (LAV2).
8. Souche de champignon selon l'une des revendications 5 et 6, caractérisée en
ce qu'elle est déposée auprès de la CNCM sous le n°I-1577 (IPV1).
- 20 9. Enzyme selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisée en ce qu'elle est
susceptible d'être produite par une souche selon l'une des revendications 5 à 8.
10. Préparation enzymatique caractérisée en ce qu'elle contient une enzyme
selon l'une des revendications 1 à 4 et 9.
11. Procédé d'obtention d'une enzyme ou d'une préparation selon l'une des
25 revendications 1 à 4 et 9 et 10 comprenant les étapes suivantes :
 - mise en culture de microorganismes selon l'une des revendications 5 à 8 dans
un milieu de culture adapté, à la production des enzymes selon l'une des revendications
1 à 4,
 - récupération de l'enzyme ou de la préparation enzymatique dans le surnageant
30 de culture ou dans le surnageant du broyat des microorganismes.
12. Procédé selon la revendication 11 caractérisé en ce qu'il comprend les étapes
suivantes:
 - mise en culture de microorganismes selon l'une des revendications 5 à 8 dans
un milieu de culture adapté aux microorganismes contenant du RG-II, ou l'un de ses
35 dérivés,
 - récupération des microorganismes,
 - broyage des microorganismes ,
 - élimination du matériel insoluble, et

- récupération du surnageant contenant l'enzyme ou la préparation enzymatique.

13. Procédé d'obtention de RG-II à partir d'extraits d'origine végétale comprenant les étapes suivantes:

- séparation des macromolécules contenues dans lesdits extraits, et

- chromatographie d'échange d'anions à un pH supérieur à 4.

14. Procédé selon la revendication 13 caractérisé en ce que la séparation est effectuée par précipitation ou par ultrafiltration.

15. Procédé selon l'une des revendications 13 et 14 caractérisé en ce que la chromatographie à échanges d'anions est suivie d'une chromatographie d'exclusion stérique.

16. Procédé d'obtention de RG-II à partir d'extraits d'origine végétale comprenant au moins une chromatographie d'adsorption sur un support retenant le RG-II.

17. Procédé selon la revendication 16 caractérisé en ce que la chromatographie d'adsorption est effectuée sur un charbon actif ou une résine polystyrène/divinylbenzène.

18. Préparation de RG-II susceptible d'être obtenue par un procédé selon l'une des revendications 13 à 17 caractérisée en ce qu'elle contient au minimum 95% des monomères de RG-II.

19. Préparation de RG-II susceptible d'être obtenue par un procédé selon l'une des revendications 13 à 17 caractérisée en ce qu'elle contient au moins 80%, et préférentiellement plus de 95% de dimères de RG-II.

20. Procédé de criblage de microorganismes, en particulier de champignons, pour leur capacité à dégrader le RG-II, caractérisé en ce que lesdits microorganismes sont mis en croissance dans un milieu adapté et contenant du RG-II, ledit RG-II étant susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 13 à 17.

21. Milieu de culture pour microorganismes caractérisé en ce qu'il contient du RG-II obtenu par le procédé selon l'une des revendications 13 à 17.

22. Procédé selon l'une des revendications 11 et 12 caractérisé en ce que le RG-II est obtenu par le procédé selon l'une des revendications 13 à 17.

23. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12 pour la dégradation ou la modification du RG-II, ou de ses dérivés.

24. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12, pour améliorer la filtrabilité et faciliter la préparation de jus concentrés, ou pour favoriser la clarification.

25. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12, pour le nettoyage des supports de filtration utilisés pour la filtration des jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés.

5 26. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12 pour la macération, la liquéfaction ou l'hydrolyse totale ou partielle de tissus végétaux.

10 27. Utilisation selon la revendication 26 dans les préparations de type macérase pour la production de nectars de fruits, de purées, de gelées et de concentrés de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin.

28. Utilisation selon la revendication 26 dans les préparations liquéfiantes pour la production de jus et de bases aromatiques de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin, et la production de bière.

15 29. Utilisation selon la revendication 26 pour la production de pectines à partir de résidus de végétaux tels que des pulpes de betterave et des résidus solides après pressurage des fruits.

30. Utilisation selon la revendication 26 pour la production d'aliments pour animaux à partir de matériel végétal.

20 31. Utilisation selon la revendication 26 pour la production de cellulose à partir de végétaux pour l'industrie textile, en particulier à partir de coton, et pour la production de papier.

25 32. Utilisation selon la revendication 26 pour la production à partir de résidus de végétaux, d'oligosaccharides à activité élicitrice de réactions de défense des plantes et pouvant être utilisées comme produits phytosanitaires.

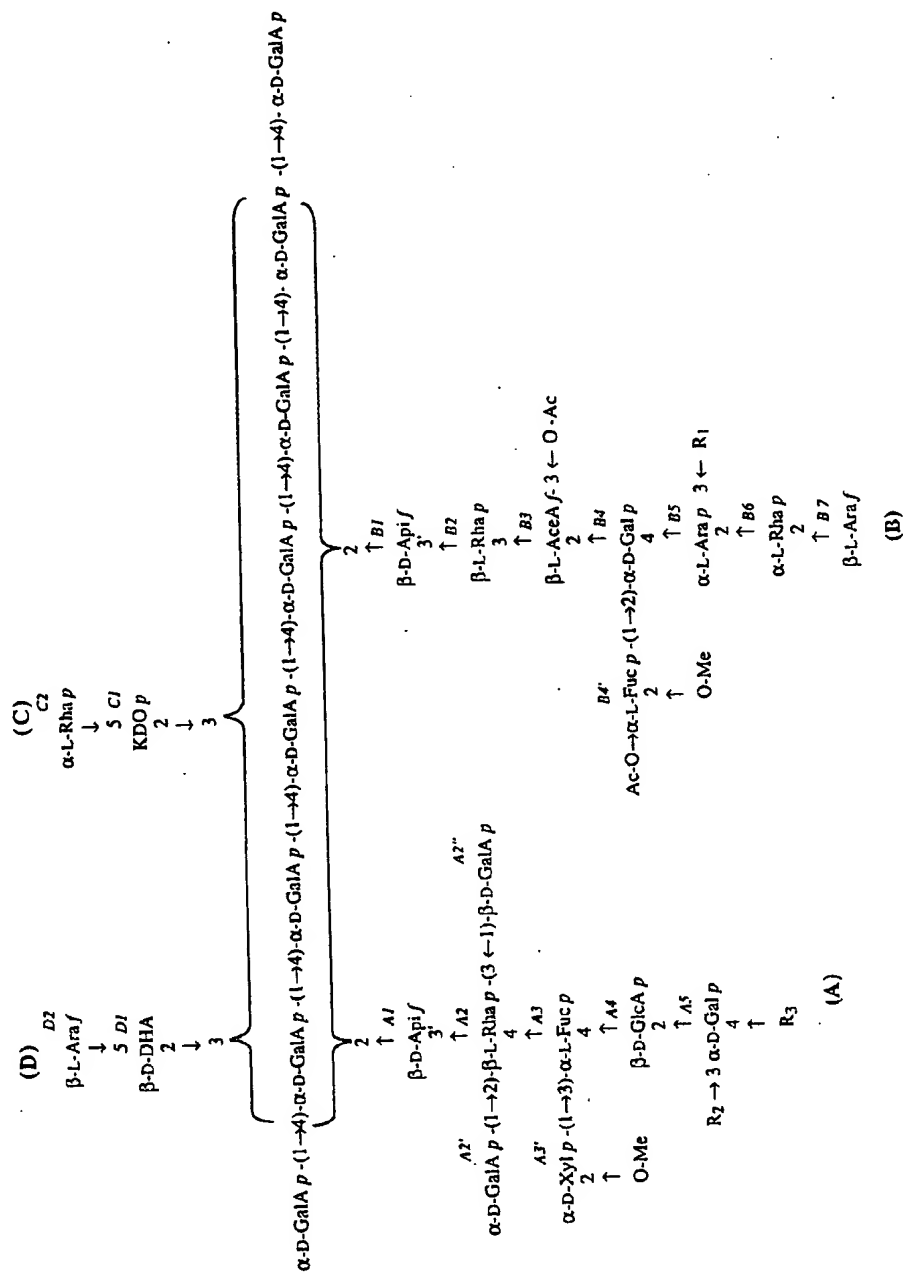


FIGURE 1

$R_1 = H, \alpha\text{-L-Rha } p$
 $R_2, R_3 = \text{Substituants non déterminés}$

2/20

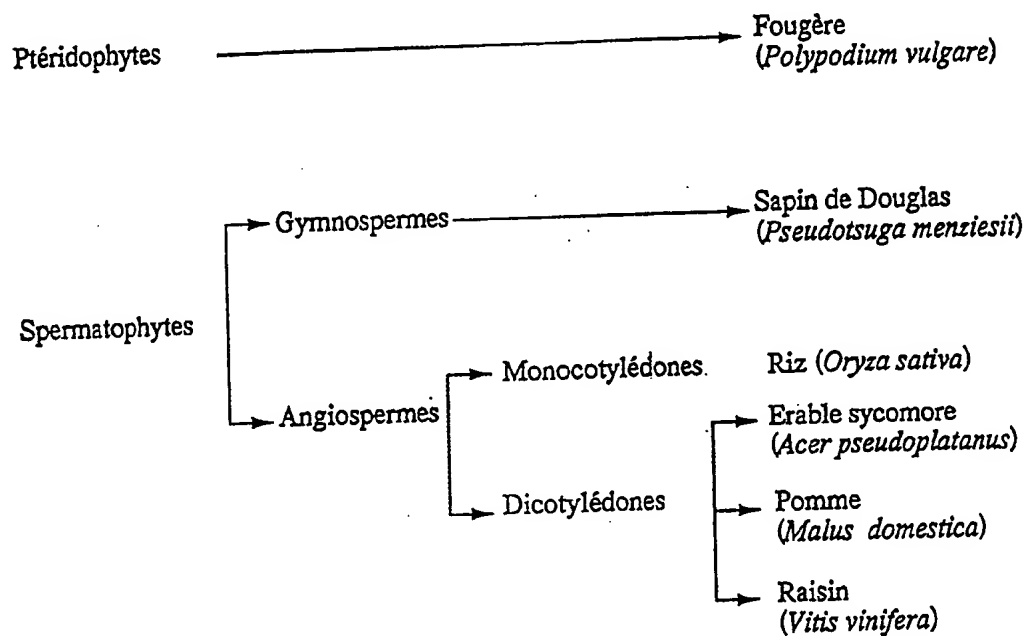


FIGURE 2

3/20

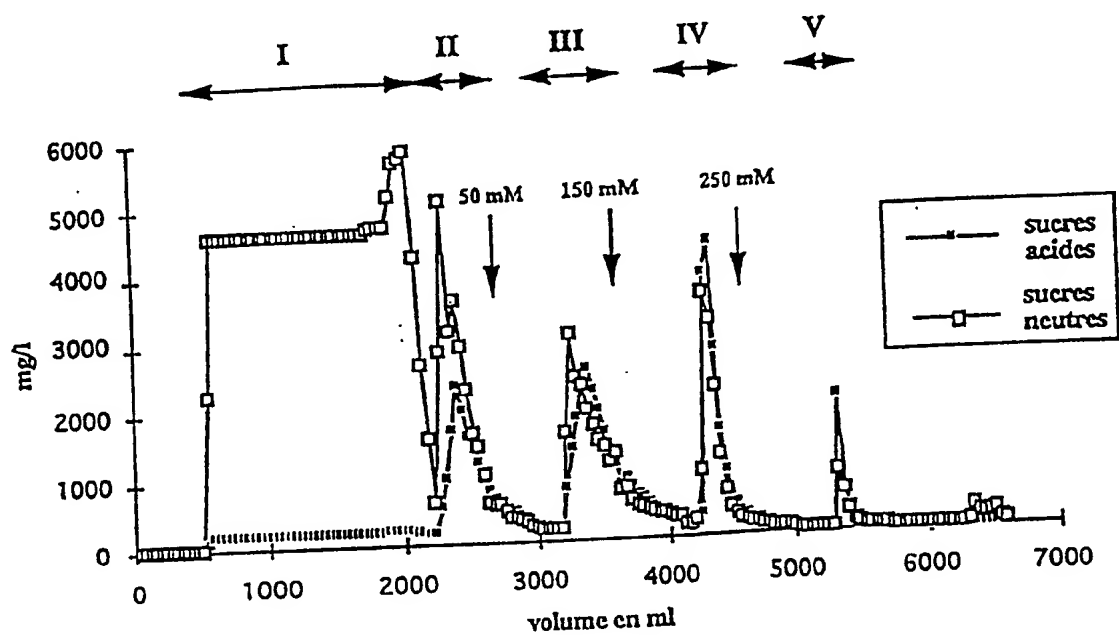


FIGURE 3

4/20

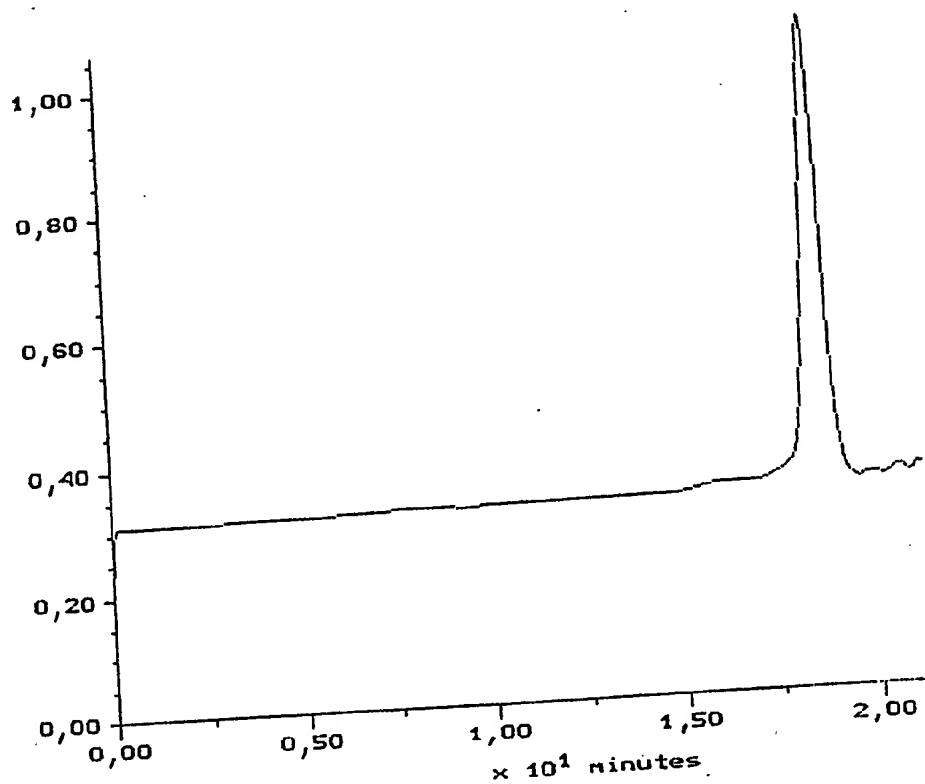


FIGURE 4A

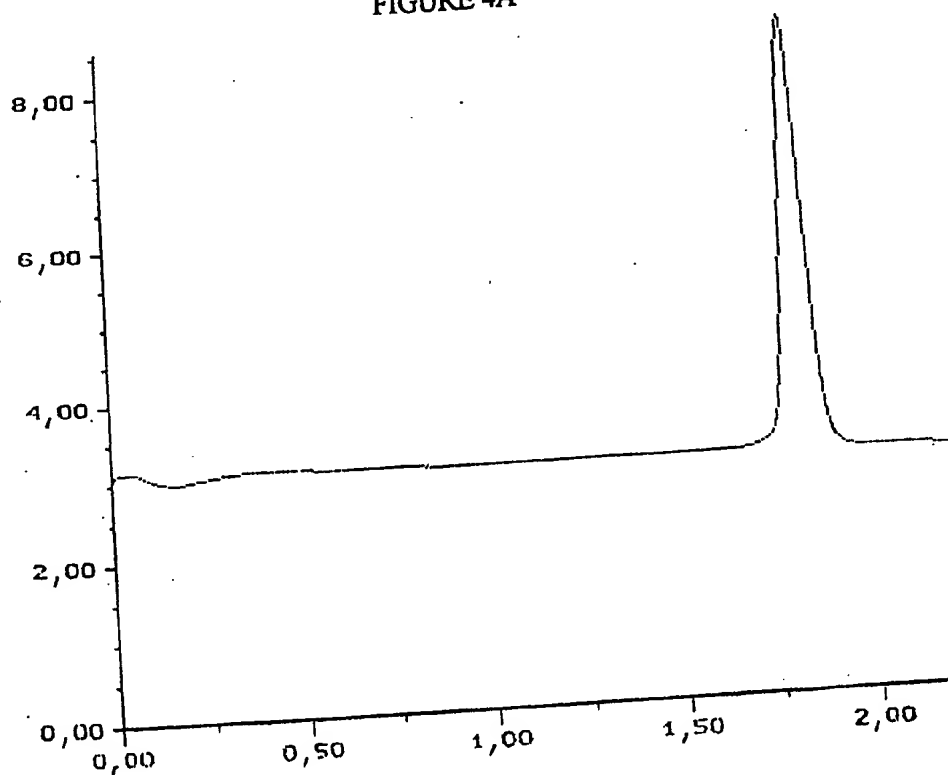


FIGURE 4B

FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

5/20

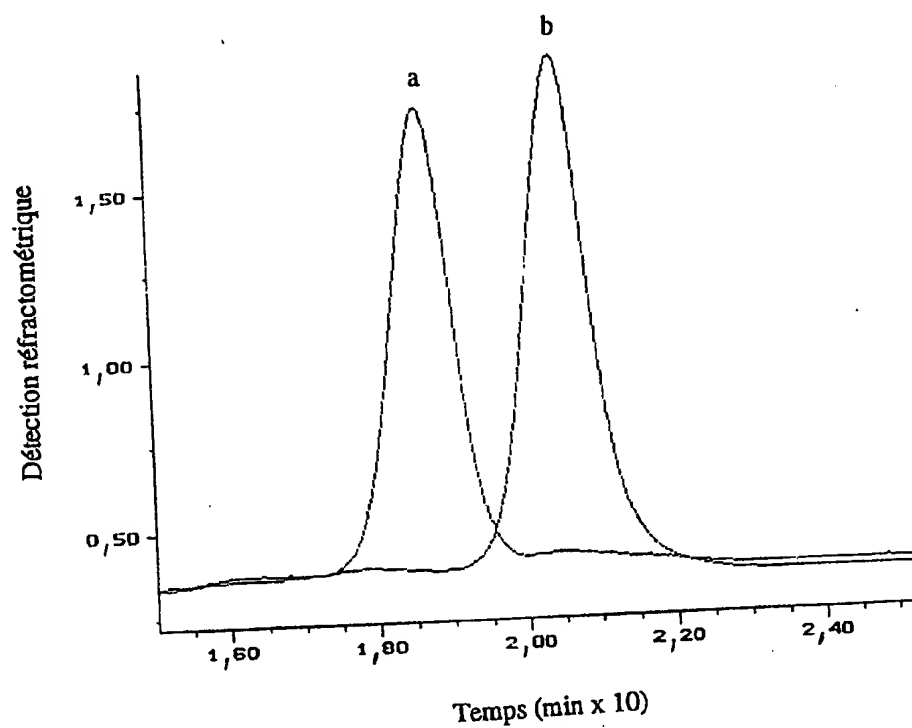


FIGURE 5

6/20

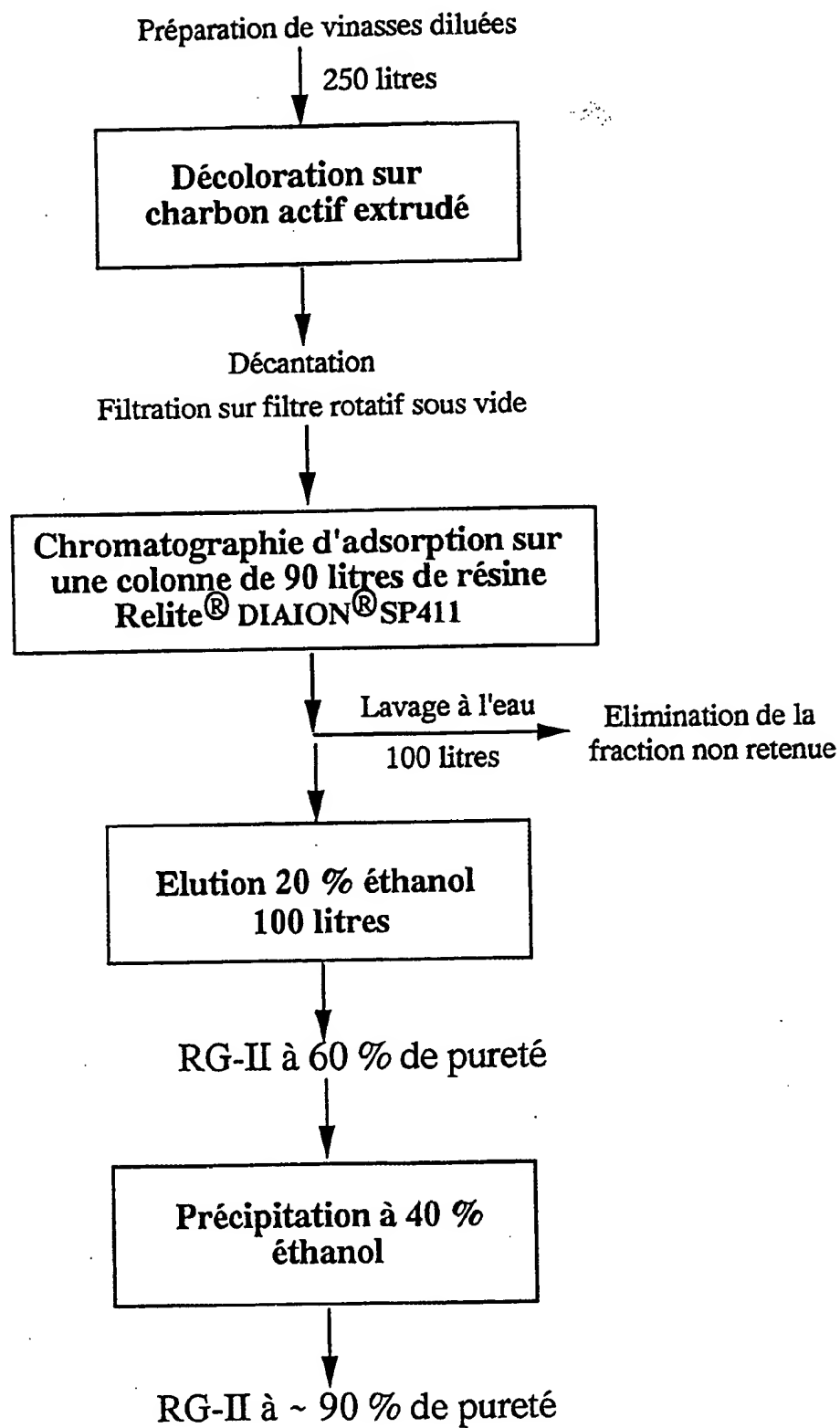


FIGURE 6

7/20

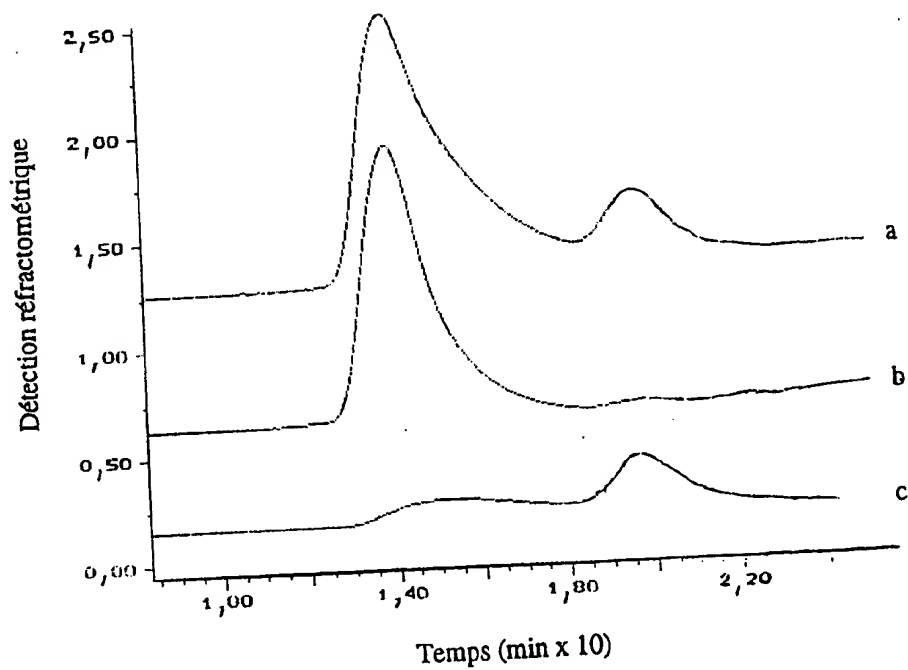


FIGURE 7

8/20

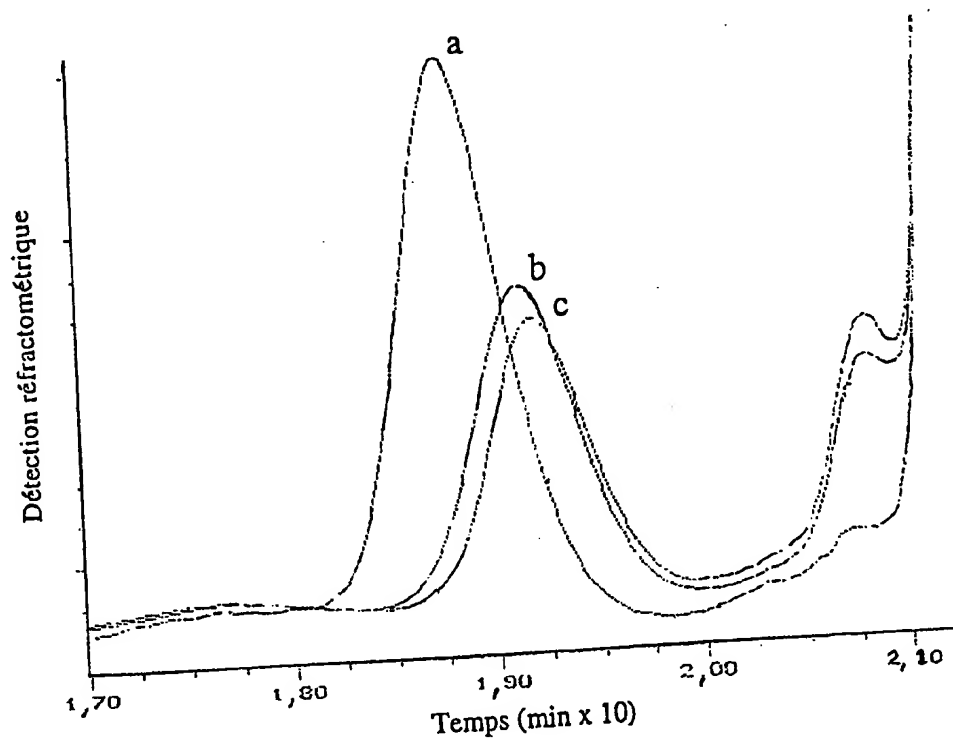


FIGURE 8

9/20

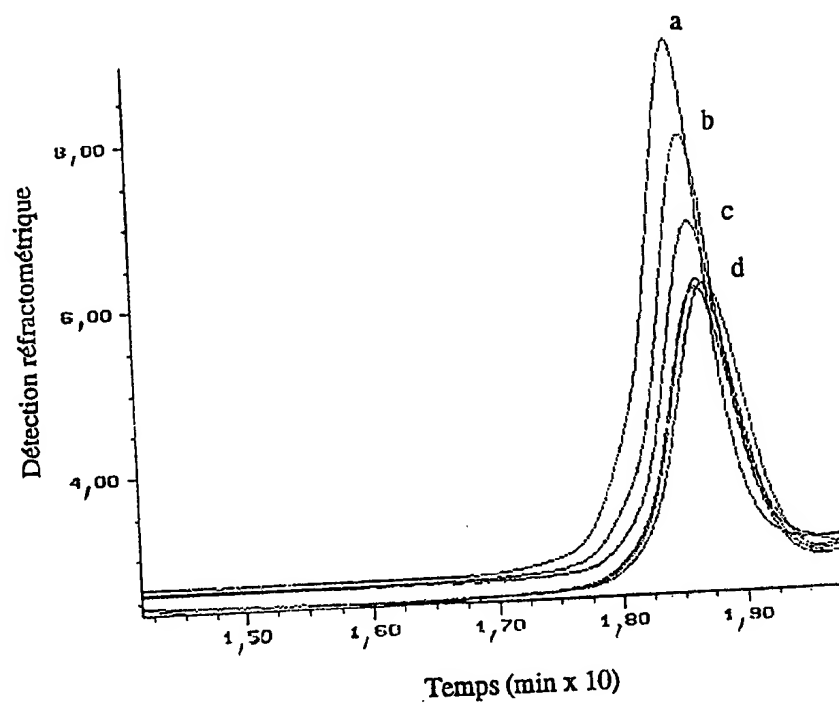


FIGURE 9

10/20

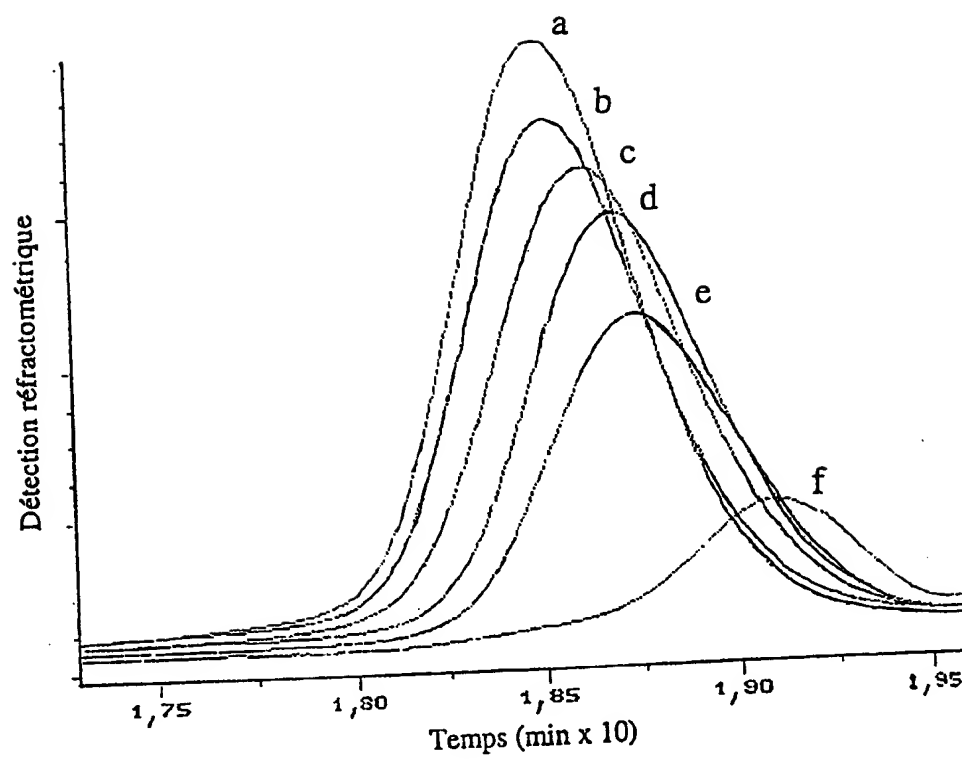


FIGURE 10

11/20

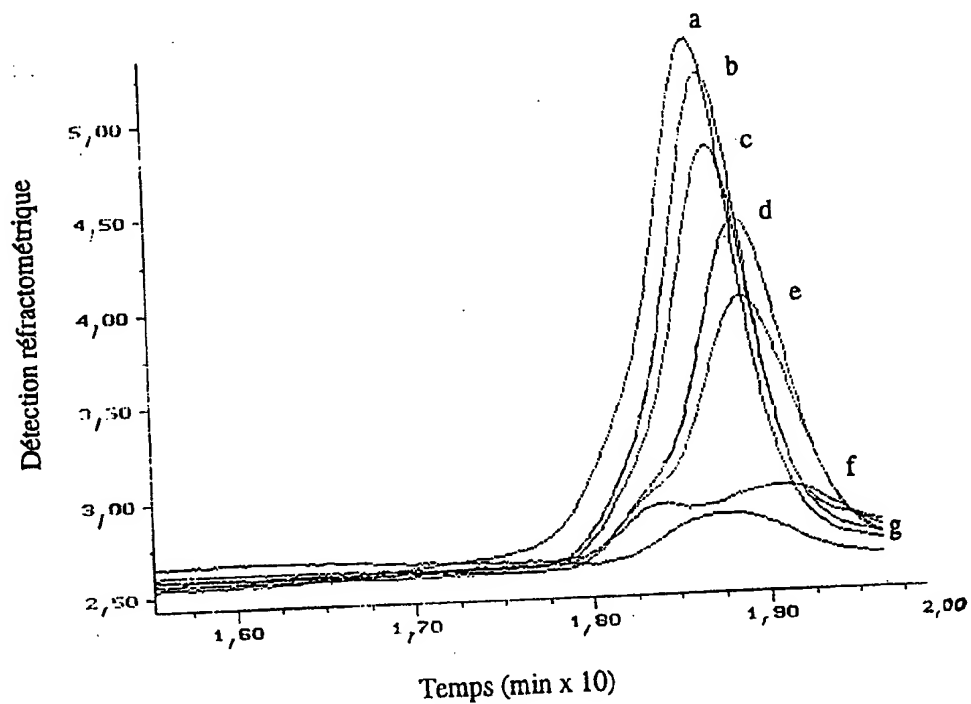


FIGURE 11

12/20

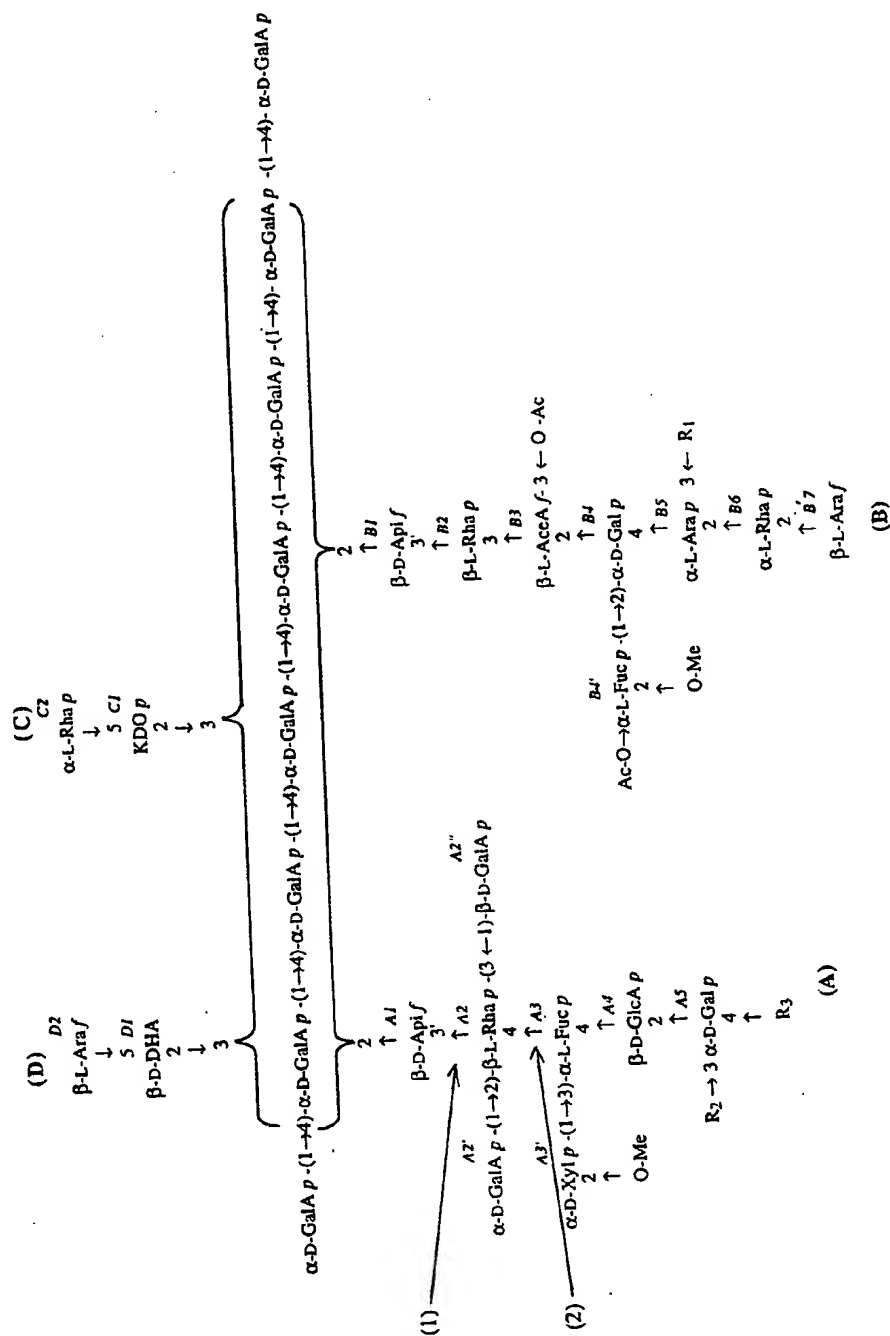


FIGURE 12

$R_1 = H, \alpha$ -L-Rha p
 $R_2, R_3 =$ Substituants non déterminés

14/20

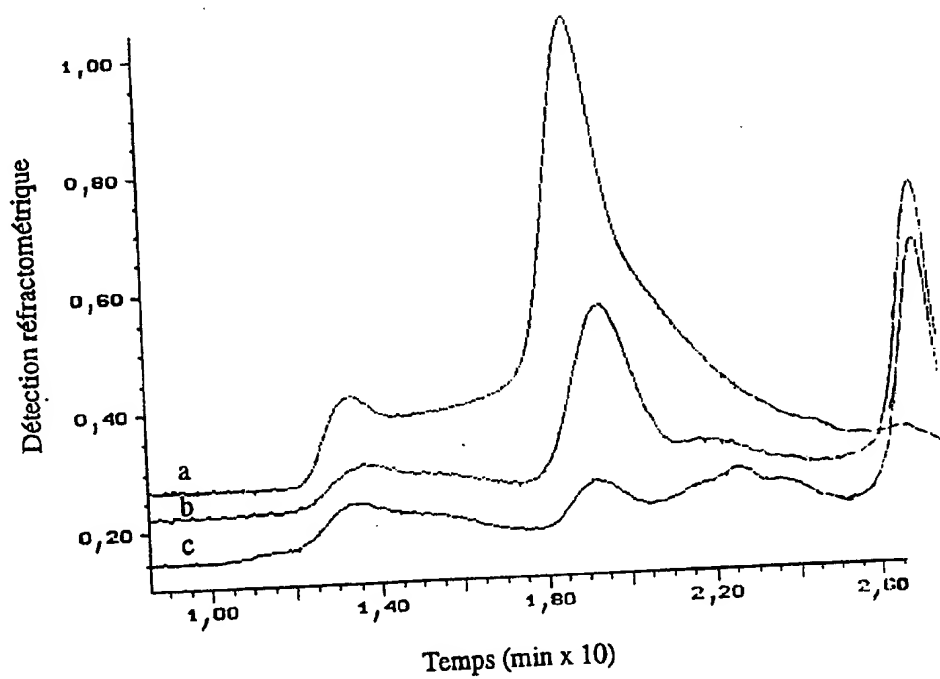


FIGURE 14

15/20

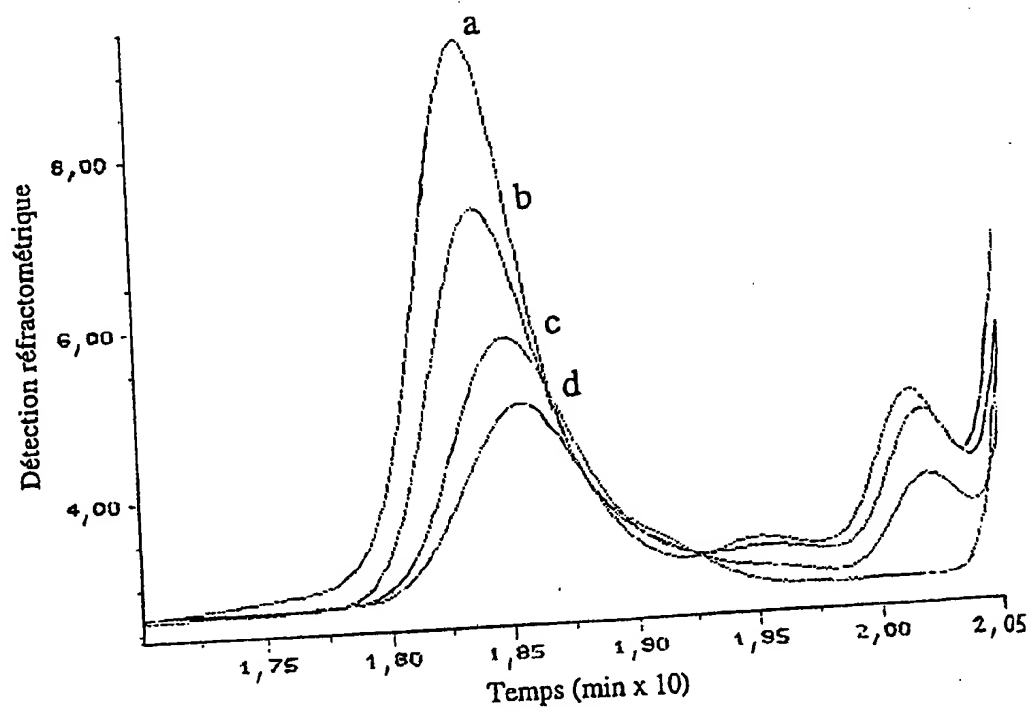


FIGURE 15

16/20

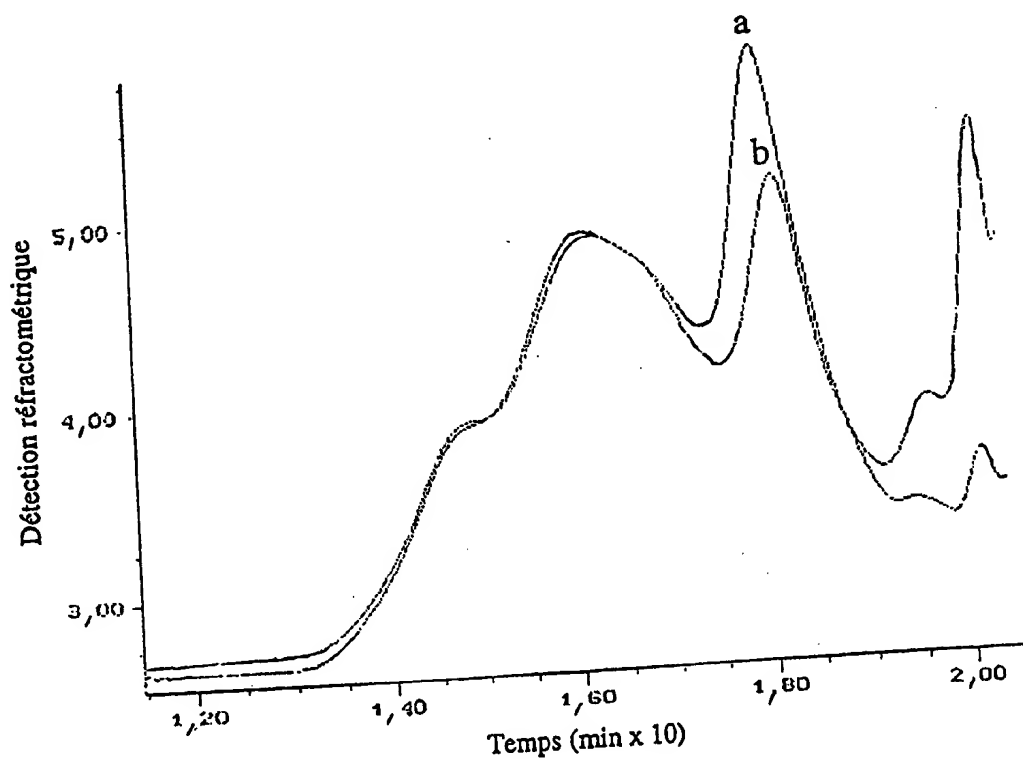


FIGURE 16

17/20

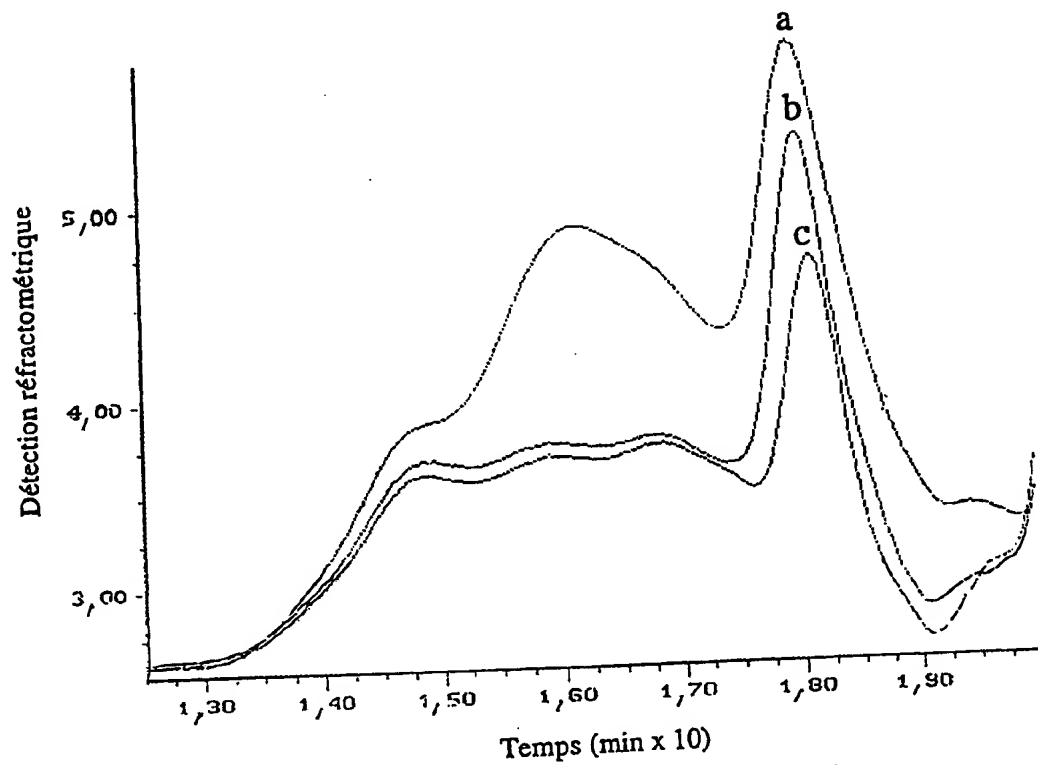


FIGURE 17

18/20

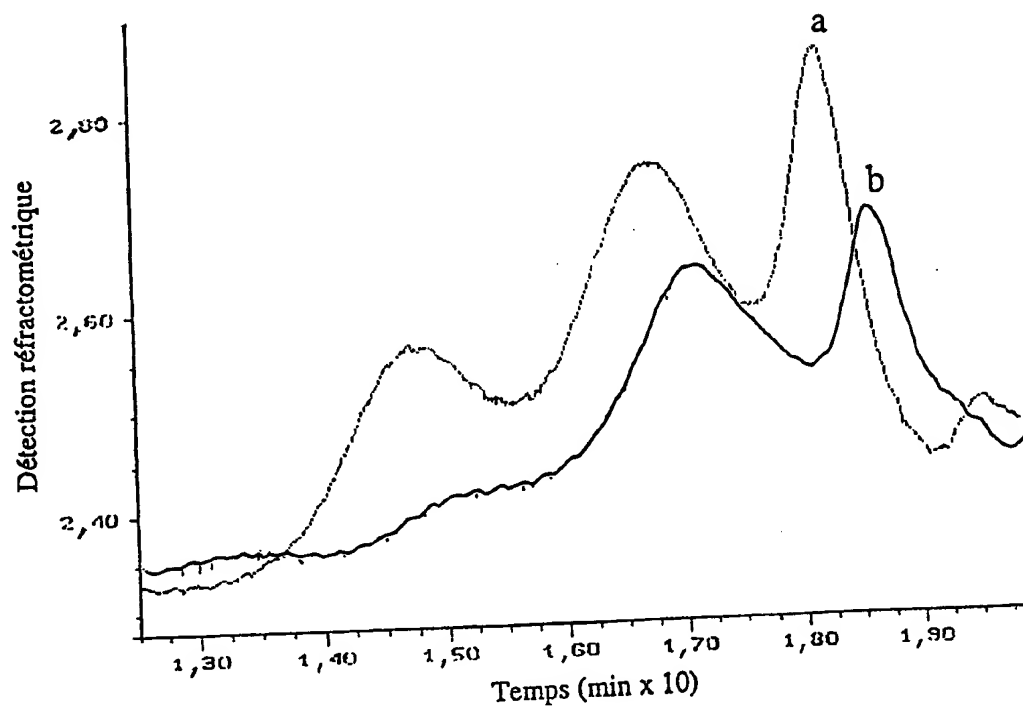


FIGURE 18

19/20



FIGURE 19A



FIGURE 19B



FIGURE 19C



FIGURE 19D

20/20



FIGURE 20A



FIGURE 20B



FIGURE 20C



FIGURE 20D

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 96/00758

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C12N9/24 C12P19/14 C12S3/02 C12S3/04 C12S3/08
C12S3/12 C12S9/00 C12S11/00 C12Q1/04 C12G1/02
C12N1/20 C08B37/06 B08B7/00 C08L5/06 A23L2/84

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 6 C12N C12P C12G C12Q C08B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DOMSCH K. H. ET GAMS W.: "Compendium of soil fungi" 1980, ACADEMIC PRESS LTD, LONDON XP002002127 cited in the application see page 597 - page 598 ---	5,6,8
X	DOMSCH K.H. ET GAMS W.: "Compendium of soil fungi" 1980, ACADEMIC PRESS LTD, LONDON XP002002128 cited in the application see page 560 --- -/--	5-7

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- * "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- * "E" earlier document but published on or after the international filing date
- * "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- * "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- * "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

* "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

* "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

* "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

* "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

4 December 1996

Date of mailing of the international search report

16.12.96

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lensen, H

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR 96/00758

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
 IPC 6 A23L1/06 A23L1/218 C12G1/022 C12C11/00 A23K1/14
 D21C5/00 A01N61/00 //(C12N1/20, C12R1:80)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	PLANT PHYSIOL., vol. 80, no. 4, 1986, pages 1012-1019, XP000600428 STEVENSON ET AL.: "Structure of plant cell walls : XVIII. An analysis of the extracellular polysaccharides of suspension-cultured sycamore cells" see page 1016 - page 1017 see page 1014; table 1 see page 1012 --- -/--	1,2,23, 26

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☐ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- * "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- * "E" earlier document but published on or after the international filing date
- * "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- * "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- * "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- * "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- * "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- * "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- * "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

Name and mailing address of the ISA
 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+ 31-70) 340-3016

Authorized officer

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

 Int'l Application No
 PCT/FR 96/00758

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	CARBOHYDRATE RES., vol. 218, 1991, pages 211-222, XP002012467 PUVANESARAJAH ET AL.: "Structural characterization of two oligosaccharide fragments formed by the selective cleavage of rhamnogalacturonan II : evidence for the anomeric configuration and attachment sites of apiose and 3-deoxy-2-heptulosaric acid" cited in the application see the whole document ---	1,11,12, 22,23
A	METHODS ENZYMOLOGY, vol. 118, 1985, pages 3-40, XP000600280 YORK ET AL.: "Isolation and characterization of plant cell walls and cell wall components" see page 24 see page 19 - page 21 see page 3 - page 16 ---	1,2,5-12
A	WO,A,94 20612 (NOVO NORDISK) 15 September 1994 see page 2 - page 3 see page 8 see figures 8,10 ---	1,5,9, 10,24, 26-29
A	WO,A,92 19728 (NOVO NORDISK) 12 November 1992 see the whole document ---	1,5,9, 10,24, 26-29
A	EP,A,0 570 075 (QUEST INTERNATIONAL B.V.) 18 November 1993 see page 3, line 51 - line 56 see page 11, line 17 - line 30 see page 11, line 56 - line 58 see page 12, line 1 - line 36 see page 15 see claims 28-30 ---	1,5,9, 10,24, 26-29
A	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 105-115, XP000257186 SHOLS ET AL.: "Rhamnogalacturonase : a novel enzyme that degrades the hairy regions of pectins" cited in the application see the whole document ---	1,5
-/--		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

 Int'l Application No
 PCT/FR 96/00758

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 117-129, XP002002123 SCHOLS ET AL.: "Structural features of hairy regions of pectins isolated from apple juice produced by the liquefaction process" cited in the application see page 217; figure 4 ---	26-28
A	BIOSCI. BIOTECH. BIOCHEM., vol. 56, no. 7, 1992, pages 1053-1057, XP002002124 SHINPEI MATSUHASHI ET AL.: "Simultaneous measurement of the galacturonate and neutral sugar contents of pectic substances by an enzymic-HPLC method" see the whole document ---	1,5,10, 12,26
A	J. CELL. SCI., vol. 2, no. suppl, 1985, pages 203-217, XP002002125 DARVILL ET AL.: "Structure and function of plant cell wall polysaccharides" see abstract see page 208 - page 211 see page 212, paragraph 1 ---	1,5,26, 32
Y	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 243, 1993, pages 333-343, XP002002126 DOCO ET AL.: "Isolation and characterization of a rhamnogalacturonan II from red wine" cited in the application see the whole document see page 334 ---	13-17
Y	EP,A,0 225 496 (LOMAPHARM) 16 June 1987 see page 8 ---	13-17
Y	EP,A,0 422 618 (LOMAPHARM) 17 April 1991 see page 3, line 53 - page 4, line 4 ---	13-17
Y	DE,A,42 21 753 (PLANTAMED ARZNEIMITTEL) 14 July 1994 see page 3, line 55 - line 64 ---	13-17
X	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 261, 1994, AMSTERDAM NL, pages 335-342, XP002020190 HENK A. SCHOLS ET AL.: "The use of combined high-performance anion-exchange chromatography." see page 338 - page 341 -----	18,19

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR 96/00758

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☐ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. claims : 1-12, 20, 21, 22(in part), 23-32
2. claims : 13-19, 22(in part)

1. ☒ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

☐
☒

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 96/00758

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO-A-9420612	15-09-94	AU-A- 6203094 EP-A- 0687298 JP-T- 8507215	26-09-94 20-12-95 06-08-96
WO-A-9219728	12-11-92	AU-B- 662327 AU-A- 1687492 CA-A- 2109218 EP-A- 0583313 JP-T- 6506831 NZ-A- 242602 US-A- 5538884	31-08-95 21-12-92 03-11-92 23-02-94 04-08-94 26-08-94 23-07-96
EP-A-570075	18-11-93	AU-A- 3863093 CA-A- 2096289 JP-A- 7099971 US-A- 5550045	18-11-93 16-11-93 18-04-95 27-08-96
EP-A-225496	16-06-87	DE-A- 3541945 DE-A- 3685411 JP-B- 6045643 JP-A- 62209101 US-A- 4857512	04-06-87 25-06-92 15-06-94 14-09-87 15-08-89
EP-A-422618	17-04-91	DE-A- 3934304 AT-T- 108803 DE-D- 59006494	18-04-91 15-08-94 25-08-94
DE-A-4221753	14-07-94	NONE	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. Internationale No
PC1/FR 96/00758

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE					
CIB 6	C12N9/24	C12P19/14	C12S3/02	C12S3/04	C12S3/08
	C12S3/12	C12S9/00	C12S11/00	C12Q1/04	C12G1/02
	C12N1/20	C08B37/06	B08B7/00	C08L5/06	A23L2/84
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB					
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE					
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)					
CIB 6 C12N C12P C12G C12Q C08B					
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche					
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)					
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents				no. des revendications visées
X	DOMSCH K. H. ET GAMS W.: "Compendium of soil fungi" 1980, ACADEMIC PRESS LTD, LONDON XP002002127 cité dans la demande voir page 597 - page 598 ---				5,6,8
X	DOMSCH K.H. ET GAMS W.: "Compendium of soil fungi" 1980, ACADEMIC PRESS LTD, LONDON XP002002128 cité dans la demande voir page 560 --- -/--				5-7
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents <input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe					
* Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets					
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée			Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
4 Décembre 1996			16 12. 96		
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tél. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016			Fonctionnaire autorisé Lensen, H		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De 1^{re} Internationale No

PCT/FR 96/00758

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
 CIB 6 A23L1/06 A23L1/218 C12G1/022 C12C11/00 A23K1/14
 D21C5/00 A01N61/00 //(C12N1/20, C12R1:80)

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
-------------	--	-------------------------------

X

PLANT PHYSIOL.,
 vol. 80, no. 4, 1986,
 pages 1012-1019, XP000600428
 STEVENSON ET AL.: "Structure of plant
 cell walls : XVIII. An analysis of the
 extracellular polysaccharides of
 suspension-cultured sycamore cells"
 voir page 1016 - page 1017
 voir page 1014; tableau 1
 voir page 1012

1,2,23,
 26

-/--



Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

T document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

X document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

Y document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

Z document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
 Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax: (+ 31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der te Internationale No

PCT/FR 96/00758

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	<p>CARBOHYDRATE RES., vol. 218, 1991, pages 211-222, XP002012467 PUVANESARAJAH ET AL.: "Structural characterization of two oligosaccharide fragments formed by the selective cleavage of rhamnogalacturonan II : evidence for the anomeric configuration and attachment sites of apiose and 3-deoxy-2-heptulosaric acid" cité dans la demande voir le document en entier ---</p>	1,11,12, 22,23
A	<p>METHODS ENZYMOLOGY, vol. 118, 1985, pages 3-40, XP000600280 YORK ET AL.: "Isolation and characterization of plant cell walls and cell wall components" voir page 24 voir page 19 - page 21 voir page 3 - page 16 ---</p>	1,2,5-12
A	<p>WO,A,94 20612 (NOVO NORDISK) 15 Septembre 1994 voir page 2 - page 3 voir page 8 voir figures 8,10 ---</p>	1,5,9, 10,24, 26-29
A	<p>WO,A,92 19728 (NOVO NORDISK) 12 Novembre 1992 voir le document en entier ---</p>	1,5,9, 10,24, 26-29
A	<p>EP,A,0 570 075 (QUEST INTERNATIONAL B.V.) 18 Novembre 1993 voir page 3, ligne 51 - ligne 56 voir page 11, ligne 17 - ligne 30 voir page 11, ligne 56 - ligne 58 voir page 12, ligne 1 - ligne 36 voir page 15 voir revendications 28-30 ---</p>	1,5,9, 10,24, 26-29
A	<p>CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 105-115, XP000257186 SHOLS ET AL.: "Rhamnogalacturonase : a novel enzyme that degrades the hairy regions of pectins" cité dans la demande voir le document en entier ---</p>	1,5
-/--		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De la Internationale No
PCT/FR 96/00758

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 117-129, XP002002123 SCHOLS ET AL.: "Structural features of hairy regions of pectins isolated from apple juice produced by the liquefaction process" cité dans la demande voir page 217; figure 4 ---	26-28
A	BIOSCI. BIOTECH. BIOCHEM., vol. 56, no. 7, 1992, pages 1053-1057, XP002002124 SHINPEI MATSUHASHI ET AL.: "Simultaneous measurement of the galacturonate and neutral sugar contents of pectic substances by an enzymic-HPLC method" voir le document en entier ---	1,5,10, 12,26
A	J. CELL. SCI., vol. 2, no. suppl, 1985, pages 203-217, XP002002125 DARVILL ET AL.: "Structure and function of plant cell wall polysaccharides" voir abrégé voir page 208 - page 211 voir page 212, alinéa 1 ---	1,5,26, 32
Y	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 243, 1993, pages 333-343, XP002002126 DOCO ET AL.: "Isolation and characterization of a rhamnogalacturonan II from red wine" cité dans la demande voir le document en entier voir page 334 ---	13-17
Y	EP,A,0 225 496 (LOMAPHARM) 16 Juin 1987 voir page 8 ---	13-17
Y	EP,A,0 422 618 (LOMAPHARM) 17 Avril 1991 voir page 3, ligne 53 - page 4, ligne 4 ---	13-17
Y	DE,A,42 21 753 (PLANTAMED ARZNEIMITTEL) 14 Juillet 1994 voir page 3, ligne 55 - ligne 64 ---	13-17
X	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 261, 1994, AMSTERDAM NL, pages 335-342, XP002020190 HENK A. SCHOLS ET AL.: "The use of combined high-performance anion-exchange chromatography." voir page 338 - page 341 -----	18,19

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°
PCT/FR 96/00758

Cadre I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)

Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:

1. ☐ Les revendications n°s se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. ☐ Les revendications n°s se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. ☐ Les revendications n°s sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).

Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. Revendications : 1-12, 20, 21, 22(partiellement), 23-32
2. Revendications : 13-19, 22(partiellement)

1. ☒ Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. ☐ Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. ☐ Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n°s:
4. ☐ Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n°s:

Remarque quant à la réserve

- ☐ Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant.
- ☒ Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs à : membres de familles de brevets

De : de Internationale No

PCT/FR 96/00758

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO-A-9420612	15-09-94	AU-A- 6203094	26-09-94
		EP-A- 0687298	20-12-95
		JP-T- 8507215	06-08-96

WO-A-9219728	12-11-92	AU-B- 662327	31-08-95
		AU-A- 1687492	21-12-92
		CA-A- 2109218	03-11-92
		EP-A- 0583313	23-02-94
		JP-T- 6506831	04-08-94
		NZ-A- 242602	26-08-94
		US-A- 5538884	23-07-96

EP-A-570075	18-11-93	AU-A- 3863093	18-11-93
		CA-A- 2096289	16-11-93
		JP-A- 7099971	18-04-95
		US-A- 5550045	27-08-96

EP-A-225496	16-06-87	DE-A- 3541945	04-06-87
		DE-A- 3685411	25-06-92
		JP-B- 6045643	15-06-94
		JP-A- 62209101	14-09-87
		US-A- 4857512	15-08-89

EP-A-422618	17-04-91	DE-A- 3934304	18-04-91
		AT-T- 108803	15-08-94
		DE-D- 59006494	25-08-94

DE-A-4221753	14-07-94	AUCUN	
